

**This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

TOHEI, Masamichi
Idemitsu Kosan Co., Ltd.
24-4, Anesakikaigan
Ichihara-shi
Chiba 299-0107
JAPON

Date of mailing (day/month/year) 16 December 1999 (16.12.99)		
Applicant's or agent's file reference CN99015	IMPORTANT NOTICE	
International application No. PCT/JP99/03002	International filing date (day/month/year) 04 June 1999 (04.06.99)	Priority date (day/month/year) 09 June 1998 (09.06.98)
Applicant IDEMITSU KOSAN CO., LTD. et al		

1. Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:
AU,CN,EP,KR,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:
CA,ID,NZ,RU

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on
16 December 1999 (16.12.99) under No. WO 99/64150

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer J. Zahra
Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Telephone No. (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT COOPERATION TREA

PCT

**NOTIFICATION CONCERNING
SUBMISSION OR TRANSMITTAL
OF PRIORITY DOCUMENT**

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

Date of mailing (day/month/year) 17 August 1999 (17.08.99)	
Applicant's or agent's file reference CN99015	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP99/03002	International filing date (day/month/year) 04 June 1999 (04.06.99)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 09 June 1998 (09.06.98)
Applicant IDEMITSU KOSAN CO., LTD. et al	

1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, **the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c)** which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, **the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c)** which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

<u>Priority date</u>	<u>Priority application No.</u>	<u>Country or regional Office or PCT receiving Office</u>	<u>Date of receipt of priority document</u>
09 June 1998 (09.06.98)	10/160219	JP	27 July 1999 (27.07.99)
14 July 1998 (14.07.98)	10/198288	JP	27 July 1999 (27.07.99)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Authorized officer Carlos Naranjo Telephone No. (41-22) 338.83.38
--	---

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT/JP99/03002

BEST AVAILABLE COPY

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION
(PCT Rule 61.2)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

Assistant Commissioner for Patents
United States Patent and Trademark
Office
Box PCT
Washington, D.C.20231
ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

in its capacity as elected Office

Date of mailing (day/month/year) 24 January 2000 (24.01.00)	
International application No. PCT/JP99/03002	Applicant's or agent's file reference CN99015
International filing date (day/month/year) 04 June 1999 (04.06.99)	Priority date (day/month/year) 09 June 1998 (09.06.98)
Applicant FUKUNAGA, Tetsuya	

1. The designated Office is hereby notified of its election made:

in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:

15 December 1999 (15.12.99)

in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:

2. The election was

was not

made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Kiwa Mpay
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)



P.B.5818 - Patentlaan 2
2280 HV Rijswijk (ZH)
+31 70 340 2040
TX 31651 epo nl
FAX +31 70 340 3016

**Europäisch s
Patentamt**

Zweigstelle
in Den Haag
Recherchen-
abteilung

**European
Patent Office**

Branch at
The Hague
Search
division

**Office européen
des brevets**

Département à
La Haye
Division de la
recherche

Gille Hrabal Struck Neidlein Prop Roos
Patentanwälte,
Brucknerstrasse 20
40593 Düsseldorf
ALLEMAGNE

Gille Hrabal Struck Neidlein Prop Roos	
Eingang 17. Juli 2002 am:	
Frist:	
Vorfrist	

Datum/Date
18.07.02

Zeichen/Ref./Réf. T 61 274 -mai	Anmeldung Nr./Application No./Demande n°./Patent Nr./Patent No./Brevet n°. 99923913.0-2104-JP9903002
Anmelder/Applicant/Demandeur/Patentinhaber/Proprietor/Titulaire IDEMITSU KOSAN COMPANY LIMITED	

COMMUNICATION

The European Patent Office herewith transmits as an enclosure the European search report for the above-mentioned European patent application.

If applicable, copies of the documents cited in the European search report are attached.

- Additional set(s) of copies of the documents cited in the European search report is (are) enclosed as well.



REFUND OF THE SEARCH FEE

If applicable under Article 10 Rules relating to fees, a separate communication from the Receiving Section on the refund of the search fee will be sent later.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/03002

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
Int.Cl⁶ B01J23/46, 23/89, C01B3/40, C10K3/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl⁶ B01J21/00-38/74, C01B3/40, C10K3/02

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched
 Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-1999
 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-1999 Jitsuyo Shinan Keisai Koho 1996-1999

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP, 59-97501, A (Engelhard Corp.), 5 June, 1984 (05. 06. 84), Full text & EP, 112613, A & US, 4844837, A & DE, 3382193, C & KR, 9109208, B & AU, 8319728, A	1-31
A	JP, 7-196301, A (Shell Internationale Research Maatschappij B.V.), 1 August, 1995 (01. 08. 95), Claims & EP, 656317, A	1-31
A	JP, 7-88376, A (Idemitsu Kosan Co., Ltd.), 4 April, 1995 (04. 04. 95), Claims ; Examples (Family: none)	1-31
A	JP, 5-261286, A (Nissan Girdler Catalyst Co., Ltd.), 12 October, 1993 (12. 10. 93), Claims (Family: none)	1-31

 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

- * Special categories of cited documents:
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "d" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
31 August, 1999 (31. 08. 99)Date of mailing of the international search report
14 September, 1999 (14. 09. 99)Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



SUPPLEMENTARY
EUROPEAN SEARCH REPORT

Application Number
EP 99 92 3913

DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category	Citation of document with indication, where appropriate, of relevant passages	Relevant to claim	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int.Cl.6)
X	EP 0 548 679 A (IDEMITSU KOSAN CO) 30 June 1993 (1993-06-30) * page 2, line 44 - line 57 * * page 3, line 15 - line 44 * * page 4, line 25 - line 39 * * page 4, line 57 * * page 5, line 11 - line 27 * * page 5, line 33 - line 38 * * examples 1-3 * Y * page 5, line 33 - line 38; claims * ---	1-6,10, 12-17, 19-22, 26,28-31	B01J23/46 B01J23/89 C01B3/40 C10K3/02 B01J21/04 B01J21/06 B01J23/58
X	EP 0 333 037 A (IGARASHI AKIRA C O KOHGAKUIN U) 20 September 1989 (1989-09-20) * page 3, line 39 - line 45 * * page 4, line 4 - line 36 * * page 5, line 3 - line 28 * * page 5, line 51 - line 56 * * page 6, line 27 - line 52 * * page 7, line 9 - line 44 * * examples 1,10 * Y * claims * ---	1-27	
X	EP 0 406 896 A (IDEMITSU KOSAN CO ;PETROLEUM ENERGY CENTER FOUND (JP)) 9 January 1991 (1991-01-09) * page 3, line 15 - line 27 * * page 4, line 4 - line 27 * * page 5, line 47 - line 56 * * page 6, line 5 - page 7, line 11 * * page 7, line 44 - page 8, line 21 * * examples; tables 1,2 * * page 16, line 4 - line 35 * * claims * ---	1,3-5, 10, 12-15, 17, 19-21,26	
Y		28-31	B01J
		-/-	
The supplementary search report has been based on the last set of claims valid and available at the start of the search.			
1	Place of search MUNICH	Date of completion of the search 10 July 2002	Examiner Gosselin, D
EPO FORM 1502/03 03/82 (PMD/CDR)	CATEGORY OF CITED DOCUMENTS X : particularly relevant if taken alone Y : particularly relevant if combined with another document of the same category A : technological background O : non-written disclosure P : intermediate document	T : theory or principle underlying the invention E : earlier patent document, but published on, or after the filing date D : document cited in the application L : document cited for other reasons & : member of the same patent family, corresponding document	

THIS PAGE BLANK (USPTO)



DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category	Citation of document with indication, where appropriate, of relevant passages	Relevant to claim	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int.Cl.6)
X	EP 0 495 534 A (IGARASHI AKIRA C O KOHGAKUIN U) 22 July 1992 (1992-07-22) * page 3, line 1 - line 52 * * page 4, line 27 - line 36 * * page 4, line 56 - page 6, line 7 * * claims; examples * ---	1,3,10, 12-15, 17,19,26	
Y		28-31	
X	EP 0 414 573 A (TONEN CORP ;PETROLEUM ENERGY CENTER FOUND (JP)) 27 February 1991 (1991-02-27) * page 4, line 10 - page 5, line 25 * * page 8, line 30 - line 49 * * page 9, line 14 - page 11, line 10 * * claims *	1,3,10, 12-15, 17,19,26	
Y	---	28-31	
D,X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1997, no. 06, 30 June 1997 (1997-06-30) -& JP 09 029097 A (IDEMITSU KOSAN CO LTD), 4 February 1997 (1997-02-04) * abstract *	2-9, 11-15, 18-25,27	TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.Cl.6)
Y	Japanese Patent: paragraphs '0022!', '0023!', '0029!', '0032!-'0042!', '0051!', '0053! and claims ---	28-31 -/-	
The supplementary search report has been based on the last set of claims valid and available at the start of the search.			
1	Place of search MUNICH	Date of completion of the search 10 July 2002	Examiner Gosselin, D
CATEGORY OF CITED DOCUMENTS			
X : particularly relevant if taken alone Y : particularly relevant if combined with another document of the same category A : technological background O : non-written disclosure P : intermediate document			
T : theory or principle underlying the invention E : earlier patent document, but published on, or after the filing date D : document cited in the application L : document cited for other reasons & : member of the same patent family, corresponding document			

THIS PAGE BLANK (USPTO)



DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category	Citation of document with indication, where appropriate, of relevant passages	Relevant to claim	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int.Cl.6)
D, X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1996, no. 12, 26 December 1996 (1996-12-26) -& JP 08 196907 A (IDEMITSU KOSAN CO LTD), 6 August 1996 (1996-08-06) Japanese patent: paragraphs '0013!, '0019!, '0025!, '0029!, '0032!, '0033!, '0039!, '0046!-'0050!, '0056!-'0065!, '0067!, '0068!, '0080!-'0082! * abstract *	2-9, 11-15, 18-25,27	
Y	---	28-31	
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1996, no. 02, 29 February 1996 (1996-02-29) -& JP 07 251070 A (FUJI ELECTRIC CO LTD), 3 October 1995 (1995-10-03) * abstract *	2,3,7-9, 11-15, 18,19, 23-25,27	
Y	Japanese patent: paragraphs '0001!, '0013!, '0015!, '0019!, '0024! ---	28-31	TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.Cl.6)
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 670 (C-1139), 9 December 1993 (1993-12-09) & JP 05 220397 A (NISSAN GAADORAA SHOKUBAI KK), 31 August 1993 (1993-08-31) * abstract *	2,3,7-9, 11-15, 18,19, 23-25,27	
Y	---	28-31	
Y	VERNON P D F ET AL: "PARTIAL OXIDATION OF METHANE TO SYNTHESIS GAS AND CARBON DIOXIDE AS AN OXIDISING AGENT FOR METHANE CONVERSION", CATALYSIS TODAY, AMSTERDAM, NL, VOL. 13, PAGE(S) 417-426 XP000490240 * page 422 - page 425 * -----	28-31	
The supplementary search report has been based on the last set of claims valid and available at the start of the search.			
1	Place of search MUNICH	Date of completion of the search 10 July 2002	Examiner Gosselin, D
CATEGORY OF CITED DOCUMENTS			
X : particularly relevant if taken alone Y : particularly relevant if combined with another document of the same category A : technological background O : non-written disclosure P : intermediate document			
T : theory or principle underlying the invention E : earlier patent document, but published on, or after the filing date D : document cited in the application L : document cited for other reasons & : member of the same patent family, corresponding document			

THIS PAGE BLANK (USPTO)

**ANNEX TO THE EUROPEAN SEARCH REPORT
ON EUROPEAN PATENT APPLICATION NO.**

EP 99 92 3913

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned European search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on. The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

10-07-2002

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0548679	A	30-06-1993	AU	661742 B2	03-08-1995
			AU	3002092 A	01-07-1993
			CA	2085315 A1	21-06-1993
			EP	0548679 A1	30-06-1993
			JP	5221602 A	31-08-1993
			NO	924885 A	21-06-1993
			NZ	245394 A	28-03-1995
EP 0333037	A	20-09-1989	JP	2043950 A	14-02-1990
			JP	6004135 B	19-01-1994
			JP	2002879 A	08-01-1990
			JP	2079807 C	09-08-1996
			JP	7090169 B	04-10-1995
			CA	1333278 A1	29-11-1994
			DE	68916285 D1	28-07-1994
			EP	0333037 A2	20-09-1989
			EP	0495534 A2	22-07-1992
			US	5130114 A	14-07-1992
EP 0406896	A	09-01-1991	JP	3202151 A	03-09-1991
			JP	8022378 B	06-03-1996
			JP	1914361 C	23-03-1995
			JP	3109942 A	09-05-1991
			JP	6040963 B	01-06-1994
			DE	69004628 D1	23-12-1993
			DE	69004628 T2	09-06-1994
			EP	0406896 A1	09-01-1991
			US	5134109 A	28-07-1992
EP 0495534	A	22-07-1992	JP	2043950 A	14-02-1990
			JP	6004135 B	19-01-1994
			JP	2002879 A	08-01-1990
			JP	2079807 C	09-08-1996
			JP	7090169 B	04-10-1995
			CA	1333278 A1	29-11-1994
			DE	68916285 D1	28-07-1994
			EP	0333037 A2	20-09-1989
			EP	0495534 A2	22-07-1992
			US	5130114 A	14-07-1992
EP 0414573	A	27-02-1991	JP	3080937 A	05-04-1991
			DE	69006802 D1	31-03-1994
			DE	69006802 T2	25-08-1994
			DK	414573 T3	11-04-1994
			EP	0414573 A1	27-02-1991
			US	5075277 A	24-12-1991

THIS PAGE BLANK (USPTO)

**ANNEX TO THE EUROPEAN SEARCH REPORT
ON EUROPEAN PATENT APPLICATION NO.**

EP 99 92 3913

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned European search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

10-07-2002

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
JP 09029097	A	04-02-1997	NONE	
JP 08196907	A	06-08-1996	NONE	
JP 07251070	A	03-10-1995	NONE	
JP 05220397	A	31-08-1993	NONE	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

特許協力条約

PCT

REC'D 31 MARS 2000

WIPO

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条)
(PCT36条及びPCT規則70)

出願人又は代理人 の書類記号 CN99015	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知（様式PCT/IPEA/416）を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP99/03002	国際出願日 (日.月.年) 04.06.99	優先日 (日.月.年) 09.06.98
国際特許分類 (IPC) Int.CI. ⁷ B01J 23/46, 23/89 C01B 3/40, C10K 3/02		
出願人（氏名又は名称） 出光興産株式会社		

1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条（PCT36条）の規定に従い送付する。

2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 3 ページからなる。

- この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び／又はこの国際予備審査機関に対して訂正を含む明細書、請求の範囲及び／又は図面も添付されている。
(PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照)
この附属書類は、全部で _____ ページである。

3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。

- I 国際予備審査報告の基礎
- II 優先権
- III 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
- IV 発明の単一性の欠如
- V PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明
- VI ある種の引用文献
- VII 国際出願の不備
- VIII 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 15.12.99	国際予備審査報告を作成した日 16.03.00
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官（権限のある職員） 閔 美 祥 電話番号 03-3581-1101 内線 3416
	4G 9045

THIS PAGE BLANK (USPTO)

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP99/03002

I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。（法第6条（PCT14条）の規定に基づく命令に応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。PCT規則70.16, 70.17）

 出願時の国際出願書類

<input type="checkbox"/>	明細書 第	ページ、	出願時に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	明細書 第	ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	明細書 第	ページ、	付の書簡と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	請求の範囲 第	項、	出願時に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	請求の範囲 第	項、	PCT19条の規定に基づき補正されたもの
<input type="checkbox"/>	請求の範囲 第	項、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	請求の範囲 第	項、	付の書簡と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	図面 第	ページ/図、	出願時に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	図面 第	ページ/図、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	図面 第	ページ/図、	付の書簡と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	明細書の配列表の部分 第	ページ、	出願時に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	明細書の配列表の部分 第	ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/>	明細書の配列表の部分 第	ページ、	付の書簡と共に提出されたもの

2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。

上記の書類は、下記の言語である _____ 語である。

- 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語
- PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語
- 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語

3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。

- この国際出願に含まれる書面による配列表
- この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
- 出願後に、この国際予備審査（または調査）機関に提出された書面による配列表
- 出願後に、この国際予備審査（または調査）機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
- 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった
- 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

4. 補正により、下記の書類が削除された。

- 明細書 第 _____ ページ
- 請求の範囲 第 _____ 項
- 図面 図面の第 _____ ページ/図

5. この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。（PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。）

THIS PAGE BLANK (USPTO)

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条（PCT35条(2)）に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)

請求の範囲 1 - 31 有
請求の範囲 _____ 無

進歩性 (I S)

請求の範囲 1 - 31 有
請求の範囲 _____ 無

産業上の利用可能性 (I A)

請求の範囲 1 - 31 有
請求の範囲 _____ 無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

請求の範囲 1 - 31

請求の範囲1に記載されたルテニウムを担持したジルコニア担体からなるオートサーマルリリフォーミング触媒、請求の範囲2に記載されたジルコニウム及びルテニウムを担持した無機酸化物担体からなるオートサーマルリリフォーミング触媒は、国際調査報告に記載されたいずれの文献にも記載されておらず、当業者にとって自明なものでもない。

また、上記触媒の製造方法及び上記触媒の使用に関する方法は、国際調査報告に記載されたいずれの文献にも記載されておらず、当業者にとって自明なものでもない。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference CN99015	FOR FURTHER ACTION	See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/JP99/03002	International filing date (day/month/year) 04 June 1999 (04.06.99)	Priority date (day/month/year) 09 June 1998 (09.06.98)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC B01J 23/46, 23/89, C01B 3/40, C10K 3/02		
Applicant IDEMITSU KOSAN CO., LTD.		

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.
2. This REPORT consists of a total of <u>3</u> sheets, including this cover sheet.
<input type="checkbox"/> This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of _____ sheets.
3. This report contains indications relating to the following items:
I <input checked="" type="checkbox"/> Basis of the report
II <input type="checkbox"/> Priority
III <input type="checkbox"/> Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
IV <input type="checkbox"/> Lack of unity of invention
V <input checked="" type="checkbox"/> Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
VI <input type="checkbox"/> Certain documents cited
VII <input type="checkbox"/> Certain defects in the international application
VIII <input type="checkbox"/> Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 15 December 1999 (15.12.99)	Date of completion of this report 16 March 2000 (16.03.2000)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP99/03002

I. Basis of the report

1. With regard to the elements of the international application:^{*}

- the international application as originally filed
 the description:

pages _____, as originally filed
 pages _____, filed with the demand
 pages _____, filed with the letter of _____

- the claims:

pages _____, as originally filed
 pages _____, as amended (together with any statement under Article 19)
 pages _____, filed with the demand
 pages _____, filed with the letter of _____

- the drawings:

pages _____, as originally filed
 pages _____, filed with the demand
 pages _____, filed with the letter of _____

- the sequence listing part of the description:

pages _____, as originally filed
 pages _____, filed with the demand
 pages _____, filed with the letter of _____

2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.

These elements were available or furnished to this Authority in the following language _____ which is:

- the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
 the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
 the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).

3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:

- contained in the international application in written form.
 filed together with the international application in computer readable form.
 furnished subsequently to this Authority in written form.
 furnished subsequently to this Authority in computer readable form.
 The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.
 The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.

4. The amendments have resulted in the cancellation of:

- the description, pages _____
 the claims, Nos. _____
 the drawings, sheets/fig. _____

5. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**

* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).

** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

national application No.

PCT/JP99/03002

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement**1. Statement**

Novelty (N)	Claims	1-31	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-31	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-31	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Claims 1-31

The autothermal reforming catalyst comprising a zirconium carrier having ruthenium thereon described in Claim 1 and the autothermal reforming catalyst comprising an inorganic oxide carrier having zirconium and ruthenium thereon described in Claim 2 are not described in any of the documents cited in the international search report and are not obvious to persons skilled in the art.

In addition, the manufacturing process for these catalysts and the method concerning their use are not described in any of the documents cited in the international search report and are not obvious to persons skilled in the art.

THIS PAGE BLANK (UPTO)

特許協力条約

E P

US

P C T

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条)
〔P C T 18条、P C T 規則43、44〕

出願人又は代理人 の書類記号 CN 99015	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(P C T / I S A / 2 2 0) 及び下記5を参照すること。	
国際出願番号 P C T / J P 99 / 0 3 0 0 2	国際出願日 (日.月.年) 04.06.99	優先日 (日.月.年) 09.06.98
出願人(氏名又は名称) 出光興産株式会社		

国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(P C T 18条)の規定に従い出願人に送付する。
この写しは国際事務局にも送付される。

この国際調査報告は、全部で 3 ページである。

この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。

1. 国際調査報告の基礎

- a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。
 - この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。
- b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。
 - この国際出願に含まれる書面による配列表
 - この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
 - 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
 - 出願後に、この国際調査機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
 - 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。
 - 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

2. 請求の範囲の一部の調査ができない(第I欄参照)。

3. 発明の單一性が欠如している(第II欄参照)。

4. 発明の名称は 出願人が提出したものを承認する。

次に示すように国際調査機関が作成した。

5. 要約は

出願人が提出したものを承認する。

第III欄に示されているように、法施行規則第47条(P C T 規則38.2(b))の規定により国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1ヶ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。

6. 要約書とともに公表される図は、

第 1 図とする。 出願人が示したとおりである。

なし

出願人は図を示さなかった。

本図は発明の特徴を一層よく表している。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.C1. B01J 23/46, 23/89, C01B 3/40, C10K 3/02

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.C1. B01J 21/00-38/74, C01B 3/40, C10K 3/02

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報	1926-1996年
日本国公開実用新案公報	1971-1999年
日本国登録実用新案公報	1994-1999年
日本国実用新案掲載公報	1996-1999年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, 59-97501, A(エンゲルハード・コーポレーション)5. 6月. 1984 (05. 06. 84), 明細書全文&EP, 112613, A&US, 4844837, A&DE, 3382193, C&KR, 9109208, B&AU, 8319728, A	1-31
A	JP, 7-196301, A(シェル・インターナショネイル・リサーチ・マーチャンピィ・ベー・ウイ)1. 8月. 1995(01. 08. 95), 特許請求の範囲&EP, 6 56317, A	1-31
A	JP, 7-88376, A(出光興産株式会社)4. 4月. 1995(04. 04. 95), 特許請求の範囲, 實施例の記載(ファミリーなし)	1-31

 C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す)

「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

31. 08. 99

国際調査報告の発送日

14.09.99

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号 100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員)

関 美 祐



4G 9045

電話番号 03-3581-1101 内線 3416

THIS PAGE BLANK (USPTO)

C (続き) 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, 5-261286, A(日産ガードラー触媒株式会社)12. 10月. 1993(12. 10. 93), 特許請求の範囲(ファミリーなし)	1-31

THIS PAGE BLANK (USPTO)

ATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference CN99015	FOR FURTHER ACTION	See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/JP99/03002	International filing date (day/month/year) 04 June 1999 (04.06.99)	Priority date (day/month/year) 09 June 1998 (09.06.98)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC B01J 23/46, 23/89, C01B 3/40, C10K 3/02		
Applicant IDEMITSU KOSAN CO., LTD.		

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.

2. This REPORT consists of a total of 3 sheets, including this cover sheet.

This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).

These annexes consist of a total of _____ sheets.

3. This report contains indications relating to the following items:

- I Basis of the report
- II Priority
- III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
- IV Lack of unity of invention
- V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
- VI Certain documents cited
- VII Certain defects in the international application
- VIII Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 15 December 1999 (15.12.99)	Date of completion of this report 16 March 2000 (16.03.2000)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

THIS PAGE IS ANK "110701"

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP99/03002

I. Basis of the report**1. With regard to the elements of the international application:*** the international application as originally filed the description:pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____ the claims:pages _____, as originally filed
pages _____, as amended (together with any statement under Article 19)
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____ the drawings:pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____ the sequence listing part of the description:pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____**2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.**

These elements were available or furnished to this Authority in the following language _____ which is:

 the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).**3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:** contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.**4. The amendments have resulted in the cancellation of:** the description, pages _____ the claims, Nos. _____ the drawings, sheets/fig _____**5. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).****

* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).

** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP99/03002

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement**1. Statement**

Novelty (N)	Claims	1-31	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-31	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-31	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Claims 1-31

The autothermal reforming catalyst comprising a zirconium carrier having ruthenium thereon described in Claim 1 and the autothermal reforming catalyst comprising an inorganic oxide carrier having zirconium and ruthenium thereon described in Claim 2 are not described in any of the documents cited in the international search report and are not obvious to persons skilled in the art.

In addition, the manufacturing process for these catalysts and the method concerning their use are not described in any of the documents cited in the international search report and are not obvious to persons skilled in the art.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

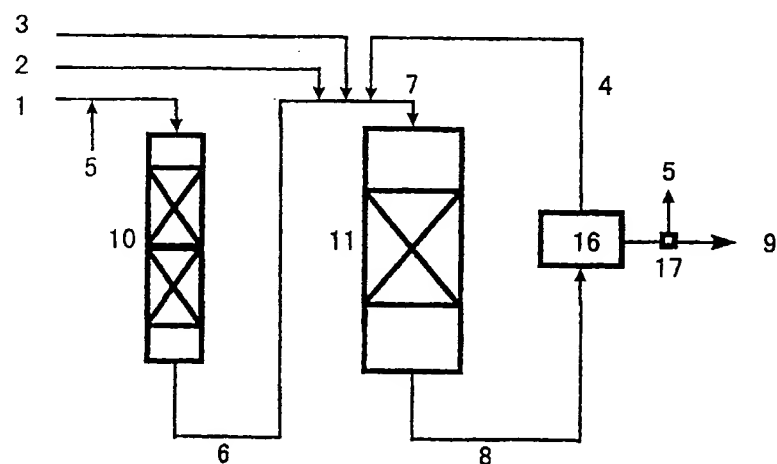
世界知的所有権機関
国際事務局
特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 B01J 23/46, 23/89, C01B 3/40, C10K 3/02	A1	(11) 国際公開番号 WO99/64150
		(43) 国際公開日 1999年12月16日(16.12.99)
(21) 国際出願番号 PCT/JP99/03002		
(22) 国際出願日 1999年6月4日(04.06.99)		(81) 指定国 AU, CA, CN, ID, KR, NZ, RU, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)
(30) 優先権データ 特願平10/160219 特願平10/198288	1998年6月9日(09.06.98) 1998年7月14日(14.07.98)	JP JP
(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 出光興産株式会社(IDEIMITSU KOSAN CO., LTD.)(JP/JP) 〒100-0005 東京都千代田区丸の内三丁目1番1号 Tokyo, (JP)		添付公開書類 国際調査報告書
(72) 発明者 ; および (75) 発明者／出願人 (米国についてのみ) 福永哲也(FUKUNAGA, Tetsuya)(JP/JP) 〒299-0293 千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地 Chiba, (JP)		
(74) 代理人 弁理士 東平正道(TOHEI, Masamichi) 〒299-0107 千葉県市原市姉崎海岸24番地4 出光興産株式会社内 Chiba, (JP)		

(54) Title: CATALYST AND PROCESS FOR REFORMING HYDROCARBON

(54) 発明の名称 炭化水素改質用触媒および炭化水素の改質方法



(57) Abstract

A catalyst comprising a zirconium carrier having ruthenium thereon and a catalyst comprising an inorganic oxide carrier having zirconium and ruthenium thereon. These catalysts can be used for carrying out an autothermal reforming reaction with a high conversion and carrying out a reforming reaction using carbon dioxide with a high yield of carbon monoxide and with reduced accumulation of coke while maintaining a stable catalyst activity over a long period of time.

(57)要約

ジルコニウム担体にルテニウムを担持した触媒、無機酸化物担体にジルコニウム及びルテニウムを担持した触媒は、各種の炭化水素のオートサーマルリフォーミング反応において高い転化率を示し、また炭酸ガスによる改質反応において高い一酸化炭素収率を示すと同時に、コークの蓄積が少なく長時間に渡り安定した性能を維持することができる。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE アラブ首長国連邦	DM ドミニカ	KZ カザフスタン	RJ ロシア
AL アルバニア	EE エストニア	LC セントルシア	SD スーダン
AM アルメニア	ES スペイン	LI リヒテンシュタイン	SE スウェーデン
AT オーストリア	FI フィンランド	LK スリ・ランカ	SG シンガポール
AL' オーストラリア	FR フランス	LR リベリア	SI スロヴェニア
AZ アゼルバイジャン	GA ガボン	LS レソト	SK スロヴァキア
BA ボスニア・ヘルツェゴビナ	GB 英国	LT リトアニア	SL シエラ・レオネ
BB ベルベドス	GD グレナダ	LJ ルクセンブルグ	SN ゼネガル
BE ベルギー	GE グルジア	LV ラトヴィア	SZ スワジ兰ド
BF ブルギナ・ファソ	GH ガーナ	MA モロッコ	TD チャード
BG ブルガリア	GM ガンビア	MC モナコ	TG トゴー
BJ ベナン	GN ギニア	MD モルドavia	TJ タジキスタン
BR ブラジル	GW ギニア・ビサオ	MG マダガスカル	TZ タンザニア
BY ベラルーシ	GR ギリシャ	MK マケドニア旧ユーゴスラヴィア	TM トルクメニスタン
CA カナダ	HR クロアチア	共和国	TR トルコ
CF 中央アフリカ	HU ハンガリー	ML マリ	TT トリニダッド・トバゴ
CG コンゴ	ID インドネシア	MN モンゴル	UA ウクライナ
CH スイス	IE アイルランド	MR モーリタニア	UG ウガンダ
CI コートジボアール	IL イスラエル	MW マラウイ	US 米国
CM カメルーン	IN インド	MX メキシコ	UZ ウズベキスタン
CN 中国	IS アイスランド	NE ニジェール	VN ヴィエトナム
CR コスタ・リカ	IT イタリア	NL オランダ	YU ユーゴスラビア
CU キューバ	JP 日本	NO ノールウェー	ZA 南アフリカ共和国
CY キプロス	KE ケニア	NZ ニュー・ジーランド	ZW ジンバブエ
CZ チェコ	KG キルギスタン	PL ポーランド	
DE ドイツ	KP 北朝鮮	PT ポルトガル	
DK デンマーク	KR 韓国	RO ルーマニア	

明 紹 田 書

炭化水素改質用触媒および炭化水素の改質方法

技術分野

本発明は、炭化水素の改質に用いる触媒に関する。さらに詳しくは、ルテニウム、ジルコニウム系の炭酸ガスによる炭化水素改質用触媒とその製造方法、およびこれを用いた炭化水素の改質方法に関する。また本発明は、ルテニウム、ジルコニウム系のオートサーマルリフォーミング触媒とその製造方法、およびこれを用いた水素または合成ガスの製造方法に関する。

背景技術

炭化水素等の有機化合物を改質して合成ガスや水素を製造する技術は各種知られている。とくにスチームを用いた炭化水素のスチームリリフォーミングは多くの技術が実用化されている。これらは、ニッケル系の触媒を用いメタン、LPG、ナフサ等を原料として、主に水素製造やメタノール用の合成ガス製造に用いられている。

通常のスチームリリフォーミングによる炭化水素の改質は、大きな吸熱反応を伴い工業的に実施する場合は外部からの熱の供給が技術的な問題であった。とくに工業的に用いられているニッケル系の触媒を用いた炭化水素のスチームリリフォーミングは、600°C～900°Cの高温での著しい吸熱反応である。例えばメタンのスチームリリフォーミングにおいては700°C前後の高温で49.3 kcal/molの吸熱反応となる。このために、反応器や熱回収システムに各種の工夫がなされているが、

熱回収や設備の簡素化という点で本質的な解決策とは言えない。

一方、炭化水素の部分酸化により合成ガスや水素を製造する技術がある。重質炭化水素、たとえば減圧残油を高温で酸素により部分酸化して合成ガスや水素を製造する技術がすでに実用化されている。また、スチームリフォーミングと同程度の温度で、ジルコニア、ルテニウム系触媒を用いたメタンの部分酸化による合成ガスの製造方法が研究されている(特開平05-221602)。これらの部分酸化法による炭化水素の改質は逆に酸化熱の除去が問題となり、反応の安定性および省エネルギーの観点から更なる検討が必要である。

以上の観点から、炭化水素等の合成ガス製造原料を、酸素で部分酸化すると同時にスチーム等のリフォーミングガスでリフォーミングすることにより、反応熱のバランスを取りながら合成ガスを製造する方法(オートサーマルリフォーミング)が検討されている。

従来、オートサーマルリフォーミング用の触媒としては、ニッケル系触媒を主に、白金、パラジウム系触媒などが検討されている。しかしながら、これらの触媒は、触媒上へのコーク蓄積の問題等が指摘されており(Int. J. Hydrogen Energy Vol. 8, p 539-548, Hydrogen Energy Progress 4, vol. 1, p 33-45)、触媒上へのコーク蓄積の問題が比較的少ないメタンを原料とした研究が主となっている。また銅系触媒等を用いてメタノールを酸素およびスチームにより改質し、合成ガスを製造する研究も進められている(特開平06-256001, 特開平06-279001)。

また反応そのもの以外に、熱のバランスを考えた反応器システム等の検討も進められている(Journal of Power Sources 61 (1996) p 113-124, Hydrocarbon P

processing, March 1994, p 39-46, 特開平07-057756)。

一方、近年、地球温暖化の原因物質として炭酸ガスが注目されており、これを固定化し、原料化するため、炭酸ガスを用いて炭化水素を改質し、得られる合成ガスを原料としてさらにメタノール、合成ガソリン、エーテル類などへの転換する方法が研究されている。また、炭酸ガスを含む天然ガス田は多くあり、これを分離除去することなく有用物質とできる炭酸ガスを用いた炭化水素改質技術が検討されている。しかしながら、炭酸ガスを用いて炭化水素を改質する技術は十分に実用化できる段階とはなっていないのが現状である。

例えばA. T. Aschroftらは、アルミナ担体にNi、Pd、Ru、Rh、Irを担持した触媒を用いて、炭酸ガスによるメタンの改質反応に対する触媒活性を評価している。触媒活性はIrが相対的に優れているが実用化できる段階ではない。また、触媒上へのコーク蓄積の問題が指摘されている(Nature Vol. 352, 18 July 1991)。

また、J. T. Lichardsonらはアルミナ担体ルテニウム触媒およびアルミナ担体ロジウム触媒を評価し、アルミナ担体ルテニウム触媒はアルミナ担体ロジウム触媒よりコーク蓄積が多いとしている(Appl. Catal. 61, 293 (1990))。

その他、主にアルミナを担体として、VII族金属を担持した触媒をメタンの炭酸ガスによる改質反応等に用いた研究が報告されている(特開平08-175805、特開平08-259203、特開平09-075728、特開平08-231204)。

また、アルミナ担体にジルコニウム、ルテニウム等の金属を担持した触媒を用いた炭化水素のスチームリフォーミングについても研究がなさ

れている（特開平08-196907，特開平09-029097，特開平09-029098）。

発明の開示

本発明は、上記観点からなされたもので、

- (1) オートサーマルリフォーミング用の高性能の触媒を提供すること。
 - (2) 炭酸ガスにより炭化水素を有効に改質する触媒を提供すること。
 - (3) 上記触媒を簡便に、実用的に製造できるオートサーマルリフォーミング用または炭酸ガスによる炭化水素改質用触媒の製造方法を提供すること。
 - (4) 上記触媒を用いてオートサーマルリフォーミングを行い水素または合成ガスを製造する方法を提供すること。
 - (5) 上記炭化水素改質用触媒を用いた炭酸ガスによる炭化水素の改質方法を提供すること。
- を目的とする。

本発明者は、上記の課題を解決すべく銳意研究を重ねた結果、ルテニウム-ジルコニウム系の触媒、すなわちルテニウム担持ジルコニア担体触媒またはルテニウム-ジルコニウム担持アルミナ担体触媒がオートサーマルリフォーミングに好適な触媒であると同時に炭酸ガスによる炭化水素の改質に好適な触媒であることを見出し、この知見に基づき本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明の要旨は以下のとおりである。

- [1] ルテニウムを担持したジルコニア担体からなるオートサーマルリフォーミング触媒。
- [2] ジルコニウムおよびルテニウムを担持した無機酸化物担体からなるオートサーマルリフォーミング触媒。

[3] ルテニウム含有量が 0.05 ~ 20 重量% の範囲にある [1] または [2] に記載のオートサーマルリフォーミング触媒。

[4] 触媒中にさらに、コバルトおよび/またはマグネシウムを含有する [1] ~ [3] のいずれかに記載のオートサーマルリフォーミング触媒。

[5] コバルト含有量がコバルト/ルテニウムの原子比で 0.01 ~ 3.0 の範囲にある [4] 記載のオートサーマルリフォーミング触媒。

[6] マグネシウム含有量が M g O に換算して 0.5 ~ 20 重量% の範囲にある [4] または [5] 記載のオートサーマルリフォーミング触媒。

[7] 無機酸化物担体がアルミナである [2] ~ [6] のいずれかに記載のオートサーマルリフォーミング触媒。

[8] 担体成分であるアルミナが α -アルミナまたは γ -アルミナである [7] 記載のオートサーマルリフォーミング触媒。

[9] ジルコニウム含有量が ZrO₂ に換算して 0.05 ~ 20 重量% の範囲である [2] ~ [8] のいずれかに記載のオートサーマルリフォーミング触媒。

[10] ジルコニア担体に、ルテニウムを含む溶液、ルテニウムおよびコバルトを含む溶液、またはルテニウム、コバルトおよびマグネシウムを含む溶液を付着させたのち乾燥、焼成する [1] または [3] ~ [6] のいずれかに記載のオートサーマルリフォーミング触媒の製造方法。

[11] 無機酸化物担体に、ジルコニウムおよびルテニウムを含む溶液、ジルコニウム、ルテニウムおよびコバルトを含む溶液、またはジルコニウム、ルテニウム、コバルトおよびマグネシウムを含む溶液を付着させたのち乾燥、焼成する [2] ~ [9] のいずれかに記載のオートサーマルリフォーミング触媒の製造方法。

[12] [1] ~ [9] のいずれかに記載のオートサーマルリフォーミン

グ触媒を用いた水素または合成ガスの製造方法。

[13] 水素または合成ガスの製造原料が炭化水素である [12] に記載の水素または合成ガスの製造方法。

[14] 炭化水素がメタン、液化石油ガス、ナフサ、灯油または軽油である [13] に記載の水素または合成ガスの製造方法。

[15] 水素または合成ガスの製造原料がメタノール、エタノールまたはジメチルエーテルである [12] に記載の水素または合成ガスの製造方法。

[16] リフォーミングガスが酸素、スチームおよび炭酸ガスの混合ガスである [12] ~ [15] のいずれかに記載の合成ガスの製造方法。

[17] ルテニウムを担持したジルコニア担体からなる、炭酸ガスによる炭化水素改質用触媒。

[18] ジルコニウムおよびルテニウムを担持した無機酸化物担体からなる、炭酸ガスによる炭化水素改質用触媒。

[19] ルテニウム含有量が0.05~20重量%の範囲にある [17] または [18] に記載の炭化水素改質用触媒。

[20] 触媒中にさらに、コバルトおよび/またはマグネシウムを含有する [17] ~ [19] のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒。

[21] コバルト含有量がコバルト/ルテニウムの原子比で0.01~3.0の範囲にある [20] 記載の炭化水素改質用触媒。

[22] マグネシウム含有量がMgOに換算して0.5~20重量%の範囲にある請求項4または5に記載の炭化水素改質用触媒。

[23] 無機酸化物担体がアルミナである [18] ~ [22] のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒。

[24] 担体成分であるアルミナが α -アルミナまたは γ -アルミナである [23] 記載の炭化水素改質用触媒。

[25] ジルコニウムの含有量が ZrO_2 に換算して 0.05～20 重量% の範囲である [18]～[24] のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒。

[26] ジルコニア担体に、ルテニウムを含む溶液、ルテニウムおよびコバルトを含む溶液、またはルテニウム、コバルトおよびマグネシウムを含む溶液を付着させたのち乾燥、焼成する請求項 1 または [19]～[22] のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒の製造方法。

[27] 無機酸化物担体に、ジルコニウムを含む溶液、ジルコニウムおよびルテニウムを含む溶液、ジルコニウム、ルテニウムおよびコバルトを含む溶液、またはジルコニウム、ルテニウム、コバルトおよびマグネシウムを含む溶液を付着させたのち乾燥、焼成する [18]～[25] のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒の製造方法。

[28] [17]～[25] のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒を用いた、炭酸ガスによる炭化水素の改質方法。

[29] 炭化水素がメタンである [28] に記載の炭酸ガスによる炭化水素の改質方法。

[30] [17]～[25] のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒を用いた、天然ガスの改質方法。

[31] [17]～[25] のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒を用いた、炭酸ガスおよびスチームの混合ガスによる炭化水素または天然ガスの改質方法。

図面の簡単な説明

図 1 は、オートサーマルリフォーミングプロセスの概念的フロー図を示す。

図 2 は、オートサーマルリフォーミング反応器部の例 1 を示す。

図3は、オートサーマルリリフォーミング反応器部の例2を示す。

図4は、オートサーマルリリフォーミング反応器部の例3を示す。

図5は、オートサーマルリリフォーミング反応器部の例4を示す。

また、各図中、符号1は、原料（天然ガス）を、符号2は、スチームを、符号3は酸素を、符号4は炭酸ガスを、符号5は水素を、符号6は脱硫天然ガスを、符号7は混合ガスを、符号8は粗合成ガスを、符号9は精製合成ガスを、符号10は原料（天然ガス）脱硫部を、符号11はオートサーマルリリフォーミング反応部全体を、符号12はオートサーマルリリフォーミング反応部の前段側無触媒反応部を、符号13はオートサーマルリIFOーミング反応部の後段側触媒反応部を、符号14はオートサーマルリIFOーミング反応部の前段側触媒反応部を、符号15はオートサーマルリIFOーミング反応部の後段側触媒反応部を、符号16は粗合成ガス中の炭酸ガス分離部を、また符号17は粗合成ガス中の過剰水素分離部を示す。

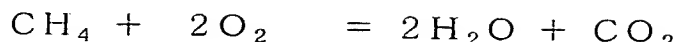
発明を実施するための最良の形態

以下に本発明の実施の形態を説明する。

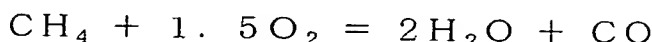
まず、本発明のオートサーマルリIFOーミング触媒について説明する。

本発明においてオートサーマルリIFOーミングとは、炭化水素、アルコールやエーテル類等の有機化合物を、酸素およびスチームを用いて改質し、水素または合成ガスを製造する反応のことを言う。具体的には、以下に示すような酸素による酸化反応（発熱反応）と、スチームによるリIFOーミング反応（吸熱反応）を組合せ、全体としての大きな吸熱または発熱を抑制した反応である。

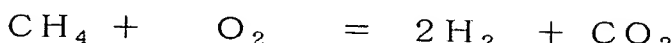
[酸素によるメタンの酸化]



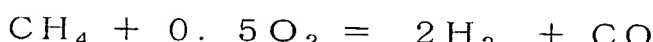
$$\Delta H = -192 \text{ kcal/mol}$$



$$\Delta H = -124 \text{ kcal/mol}$$

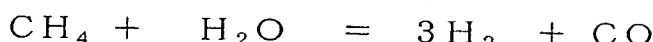


$$\Delta H = -78 \text{ kcal/mol}$$

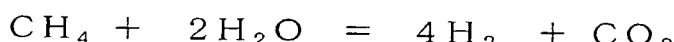


$$\Delta H = -8.5 \text{ kcal/mol}$$

[スチームによるメタンの改質]



$$\Delta H = 49.3 \text{ kcal/mol}$$



$$\Delta H = 39.2 \text{ kcal/mol}$$

(CHEMTEC DEC. 1995 P 43より)

オートサーマルリフォーミングにおいては、通常上記の反応と並行して、メタンとCO₂との反応、COとスチームとの反応等が起こり、全体として水素、CO、スチーム、CO₂、メタンが熱力学的に平衡状態にある合成ガスが生成する。

本発明のオートサーマルリフォーミング触媒は、上記の反応に適したもので、その第一の形態は、ルテニウムを担持したジルコニアからなる触媒である。

ここでジルコニア担体としては、単体のジルコニア（化学式ZrO₂）またはマグネシアのような安定化成分を含む安定化ジルコニア、あるいは単に他の成分を含むジルコニア担体または安定化ジルコニア担体があげられる。安定化ジルコニアの安定化成分としては、マグネシア、イッ

トリア、セリアなどが好適である。特に、マグネシアを安定化成分とする安定化ジルコニアは担体の安定性、ルテニウム等を担持した触媒とした場合の反応活性やその持続性の面からも好適な触媒担体となる。

本発明では、上記ジルコニア担体に担持する金属として、少なくともルテニウムを用いる。ここでルテニウムを用いるのは、ルテニウムが、スチームによる炭化水素の改質反応等種々の反応において一般に類似の触媒活性を示すことが多い周期律表 VIII 族金属に属する他のNiやPdとは異なり、オートサーマルリフォーミングにおいて、好適な結果を示すためである。ルテニウムがこのような特異な触媒活性を示すのは、担体であるジルコニアとルテニウムの間で何らかの相互作用が生じていることが要因のひとつであると推定される。

本発明におけるルテニウム触媒の第二の形態は、無機酸化物担体にジルコニウムおよびルテニウムを担持してなる触媒である。無機酸化物担体上にジルコニアとルテニウムを担持することで、ジルコニア担体にルテニウムを担持した触媒と同様の触媒活性が得られる。要するに、本発明においては、何らかの相互作用のあるジルコニアとルテニウムが存在する触媒を用いることが重要なのである。

ここで、無機酸化物担体としては、通常の炭化水素を原料とする反応等に用いられる触媒用の無機酸化物担体を使用することができる。具体的には、スチームによる炭化水素改質用触媒等に用いられる無機酸化物担体を好適に用いることができる。具体的には、アルミナ、シリカ、チタニア、シリカアルミナまたはホウ素若しくはりんを含有するアルミナなどが挙げられる。なお、無機酸化物担体としては、前述のジルコニア担体を用いることもできるが、それ以外のものを用いるのが好ましい。アルミナ等の無機酸化物担体は、通常ジルコニア担体よりも比表面積が大きく、強度があり、製造が容易である。

上記無機酸化物担体のうちでも、アルミナ担体が好ましい。アルミナ担体のうちでも、 α -アルミナ担体または γ -アルミナ担体が特に好ましい。 α -アルミナ担体としては、特に特開平10-52639に記載されているものが好ましい。 α -アルミナ粉末は、内部にほとんど細孔が存在しないため、担体に成形した場合、一般には圧縮強度が大きくなる反面、比表面積があまり大きくならない特性を有している。そのため、通常触媒担体としては使用されないが、特開平10-52639に示されるようにスチームによる炭化水素改質用触媒の担体として有用であると同様に、本発明におけるオートサーマルリフォーミング用触媒の担体としても望ましく、特に触媒強度が必要な場合には好適な触媒担体となる。

γ -アルミナ担体としては、特に制限はなく、他の触媒用に用いられている公知の種々のものを好ましく用いることができる。たとえば炭化水素の水素化、改質、分解、異性化反応等の触媒に用いられている γ -アルミナ担体を用いることができる。また炭化水素の水蒸気改質用触媒の担体としても γ -アルミナ担体が用いられており、これらも使用することができる。なお、アルミナ担体としては、 α -アルミナまたは γ -アルミナの結晶のみからなる必要はなく、 γ -アルミナ等の他の結晶形や非晶質が混在してもよい。、

本形態の触媒は、無機酸化物担体に少なくともジルコニウムおよびルテニウムが担持されている。ジルコニウムおよびルテニウムは同時に担持してもよく、別々に担持してもよい。

なお、本発明における担持金属は、通常触媒調製時の焼成により酸化物の形態となるが、この場合、オートサーマルリフォーミング反応を行う前に、触媒を還元して使用するのが好ましい。

本発明においては、前記第一および第二の形態の触媒にコバルト、ま

たはコバルトおよびマグネシウムを含有させてもよい。コバルトの添加により、触媒活性を向上させる効果、マグネシウムの添加によりジルコニア担体、無機酸化物担体を持されたジルコニウムの熱安定性等を向上させる効果が期待される。

次に本発明における各担持金属の担持量について説明する。

本発明では、後述するように金属成分を酸化物等に換算して担持量を特定することがあるため、本発明において、触媒全体を基準とする添加量は、それぞれの換算値に基づき算出される。

本発明における第一の形態の触媒では、ルテニウムの含有量は、それぞれの金属成分を後述するような酸化物等に換算した後の触媒全体を基準として、通常0.05～20重量%であり、好ましくは0.05～3重量%、さらに好ましくは0.1～2重量%である。ルテニウム含有量が0.05重量%より少ないと、オートサーマルリフォーミング反応が十分進まないことがある。また、ルテニウム含有量が20重量%を超える場合には、担体表面でルテニウムが凝集して比表面積が小さくなり、有効な活性点が減少し、却って触媒活性が低下するおそれがある。また実用触媒として必要な破壊強度、耐摩耗性が低下することもある。

本発明の第二の形態での触媒では、ルテニウムとジルコニウムを担持するが、ルテニウムの担持量は、第一の形態の場合と同様である、またジルコニウムの含有量は、ジルコニア (ZrO_2) に換算し、触媒全体を基準として通常0.05～20重量%であり、好ましくは0.5～1.5重量%、さらに好ましくは1～1.5重量%である。ジルコニウムの含有量が0.05重量%より少ないと、ジルコニウム、ルテニウム触媒としての活性が十分には発揮できなくなる。また、ジルコニウムの添加量が20重量%を超えると、触媒強度、比表面積などが低下し実用性に問題が生ずるおそれがある。

また、本発明における第一または第二の形態の触媒にコバルトを添加する場合、コバルトの添加量は、コバルト／ルテニウムの原子比で、0.01～30とするのが好ましく、0.1～20とするのがさらに好ましく、0.1～10とするのが特に好ましい。コバルト／ルテニウムの原子比が0.01より小さい量のコバルトを添加しても活性向上効果が期待できない場合がある。また、コバルト／ルテニウムの原子比が30より大きい量のコバルトを添加するとルテニウム自体の活性が低下するおそれがある。

さらに、コバルトに加えてマグネシウムを添加する場合、マグネシウムは通常マグネシア (MgO) に換算し、触媒全体を基準として0.5～20重量%、好ましくは0.5～15重量%、さらに好ましくは1～15重量%添加する。

つぎに、本発明の触媒の製造方法について説明する。

まず、本発明のジルコニア担体にルテニウムを担持した触媒の製造方法について説明する。

(1) ジルコニア担体の製造

ジルコニア担体は、公知の種々の方法により製法できる。例えば各種ジルコニウム化合物を水、アルコール等の溶媒に溶解させた後、溶液のpHを調製したり、貧溶媒を添加する等して水酸化ジルコニウムの沈殿を得、溶液から分離した沈殿を乾燥、焼成することで容易に製造することができる。ジルコニア化合物としては、ジルコニウムを含み何らかの溶媒に溶解するものであれば、特に制限なく使用でき、四塩化ジルコニウムのようなハロゲン化ジルコニウムや塩化ジルコニルのようなオキシハロゲン化物、硫酸ジルコニル、硝酸ジルコニウム等の各種のジルコニウムまたはジルコニルと酸との塩類、ジルコニウム酸塩、ジルコニウムアルコキシド、錯塩などを好ましい化合物として挙げることができる。

なお、ジルコニアの安定化のためにマグネシウム化合物を水溶液中に添加しておくこともできる。また、水溶液には本発明の目的の担体が得られる範囲で他の物質を加えててもよい。例えばジルコニウム塩類の溶解性を高めるため酸類を加えて加温してもよい。ジルコニウム化合物の溶液の pH 調製は、水酸化アルカリ、アンモニア水等のアルカリ性物質により行う。得られた水酸化ジルコニウムの沈殿を通常の方法で濾別、乾燥、成形、焼成等することでジルコニア担体が得られる。ここで焼成は大気中で 300°C 以上好ましくは 400°C 以上で 1 ~ 5 時間行うのが好ましい。また、本発明においては、市販のジルコニアまたは酸化ジルコニウムをそのままあるいは市販の粉体を所望の形状に成形して担体として用いることもできる。

(2) ルテニウム担持触媒の製造

上記で得られたジルコニア担体にルテニウムを通常の方法で担持することでルテニウム担持触媒を製造できる。例えば、まずルテニウム化合物を水、アルコール等の溶媒に溶解させる。ここでルテニウム化合物としては公知の各種化合物から適宜選択して用いることができ、具体的には、3 塩化ルテニウムのようなハロゲン化ルテニウム、またはヘキサアミンルテニウム酸塩化物等のアミン錯塩が挙げられる。また、市販の 4 酸化ルテニウムなどの水溶液をそのまま、あるいは、ルテニウム濃度を調整して用いてもよい。また、酸化ルテニウムや水酸化ルテニウムのように水に対する溶解度の低い化合物を、酸の共存下 pH を調整して溶解させて用いてもよい。これらの中でも 3 塩化ルテニウムのようなハロゲン化ルテニウムが好ましい。

なお、ルテニウムに加え、コバルト成分やマグネシウム成分等を担持する場合、ルテニウムを担体に付着させる前又は後にコバルト成分やマグネシウム成分をそれぞれ単独で担体に付着させてもよいが、通常はル

ルテニウムを含む溶液に、コバルト化合物、マグネシウム化合物をも溶解させて同時に付着させることができ便利である。ここで用いるコバルト化合物、マグネシウム化合物としては、それぞれ水、アルコール等の通常触媒調製で用いられる溶媒に溶解する化合物であれば特に制限なく使用することができ、例えば、硝酸第一コバルト、塩基性硝酸コバルト、二塩化コバルトや硝酸マグネシウム、塩化マグネシウムなどがあげられる。

このルテニウム等を含む溶液をジルコニア担体に付着させたのち、乾燥、焼成すればジルコニア担体ルテニウム担持触媒が得られる。付着方法には特に制限はなく、好ましい方法として含浸、浸漬、スプレー塗布などが挙げられる。ルテニウムの担持量は、付着に用いる溶液中のルテニウム濃度、溶液量あるいは付着操作の回数等を適宜調節することで所望の値に調節すればよい。乾燥は、大気中放置、または空气中または窒素ガス気流中 50 °C～150 °Cでの乾燥等通常用いられる乾燥方法から適宜選択して行えばよい。焼成は、触媒上の担持化合物が、金属、酸化物あるいは両者の中間の状態に分解するが、担持化合物が凝集して活性を示さなくなったり、担体の結晶構造が破壊、変化したりすることのない条件で行う。通常 300 °C～1000 °C、好ましくは 300 °C～700 °C、さらに好ましくは 400 °C～600 °C の温度で 1 時間～5 時間、大気中または空気または窒素気流中で加熱して行う。

また、ルテニウム化合物の担体への付着は、スラリー化したルテニウム化合物とジルコニア担体とを混練して行ってもよく、混練物を、乾燥、焼成することで的好適なジルコニア担体ルテニウム担持触媒が得られる。

つぎに、本発明の無機酸化物担体ジルコニウム、ルテニウム担持触媒の製造方法について、その代表的な形態である、アルミナ担体ジルコニウム、ルテニウム担持触媒を例にして説明する。アルミナ以外の無機酸化物担体を用いた触媒もアルミナ担体を用いる場合と同様にして製造す

ることができる。

(1) アルミナ担体の製造

α -アルミナ担体、 γ -アルミナ担体等のアルミナ担体は、公知の種々の方法により製法できる。

α -アルミナ担体は、通常、原料となる市販の各種アルミナ粉末を成形、焼結することで製造することができる。原料アルミナ粉末としては、必ずしも α -アルミナ粉末を用いる必要はないが、 α -アルミナ粉末を用いるのが好ましい。原料 α -アルミナ粉末としては、その平均粒子径が $0.01 \sim 100 \mu\text{m}$ 、好ましくは $0.05 \sim 50 \mu\text{m}$ 、さらに好ましくは $0.05 \sim 30 \mu\text{m}$ であるものを用いる。中でも粒子径が均一なものが特に好ましい。平均粒子径が 0.01 より小さく、かつ均一なものは、製造が困難であり、また平均粒子径が $50 \mu\text{m}$ 以上である場合、 α -アルミナ担体の細孔容積、比表面積が小さくなり、ルテニウム等を担す上、担体の活性が低下する。一方、 α -アルミナの細孔容積、比表面積を大きくため、あるいは成形、焼結を容易にする目的で、原料 α -アルミナ粉末に、澱粉、ワックス、ポリエチレングリコール、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、グリセリンなどの有機化合物、カオリン、ベントナイトなどの粘土鉱物や水ガラスなどの添加物を添加してもよい。これらの中でも、 α -アルミナ担体の細孔容積、比表面積を大きくためには、カオリン、ベントナイトなどの粘土鉱物や水ガラスなどが好適である。 α -アルミナの成形は、通常用いられている方法で行えばよい。また焼成は、原料アルミナ粉末として α -アルミナ以外の形態のアルミナ粉末を用いる場合、 α -アルミナが形成される温度、通常は $1,000^\circ\text{C} \sim 1,400^\circ\text{C}$ で焼成する必要がある。一方、 α -アルミナ粉末を用いる場合は、単に触媒形状に成形してから焼結すればよい。

次に、 γ -アルミナ担体は、通常アルミニン酸ナトリウム水溶液のようなアルミニン酸塩溶液と硫酸アルミニウム水溶液のような酸アルミニウム塩溶液を混合し、pH調製することにより水酸化アルミニウムを沈殿させる。この際、無機酸や有機酸を添加してpHを調整すると好適に水酸化アルミニウムを沈殿させることができる。この沈殿を濾別し、水、アンモニア水等で洗浄することで水酸化アルミニウムのスラリーが得られる。このスラリーを成形、乾燥、焼成すれば γ -アルミナ担体が得られる。成形にはとくに制限はないが、通常は押出成形が用いられる。また、焼成は γ -アルミナが形成される温度であればよく、また γ -アルミナが消滅してしまう高温に長時間曝さない程度であればよい。通常焼成は、大気中、温度300°C～1000°C、好ましくは400°C～600°Cで1時間～5時間処理すればよい。

また、 γ -アルミナ担体は、市販の γ -アルミナをそのまま担体として用いてもよく、あるいは市販の γ -アルミナ粉末を成形、焼成して製造してもよい。

(2) ジルコニウム、ルテニウム担持アルミナ担体触媒の製造

上記で得られたアルミナ担体にルテニウム及びジルコニウムを通常の方法で担持することでジルコニウム、ルテニウム担持アルミナ担体触媒を製造できる。具体的には、まずジルコニウム化合物を含む溶液およびルテニウム化合物を含む溶液をそれぞれ単独で、または両者を含む溶液を調製し、上記で得られたアルミナ担体に付着させればよい。ここで前記溶液の調製に用いる溶媒としては、特に制限はなく、水、アルコール等通常の触媒調製で用いられる公知の溶媒から適宜選択すればよい。ここでルテニウム化合物としては、三塩化ルテニウムのようなハロゲン化ルテニウム等前述したルテニウム担持触媒の製造で説明したと同様のものを用いることができる。また、ジルコニウム化合物としては、水等の

溶媒に可溶なジルコニウム化合物であれば特に制限はなく、具体的には、四塩化ジルコニウムのようなハロゲン化ジルコニウム、またはその部分加水分解物、塩化ジルコニル等のオキシハロゲン化物、硫酸ジルコニル、硝酸ジルコニウム、硝酸ジルコニルなどの酸素酸塩類、酢酸ジルコニウム、酢酸ジルコニルなどの有機酸塩類などを挙げることができる。ジルコニウム化合物を溶解させるに際して、溶液に酸等を加えて pH を 3 以下、好ましくは 1.5 以下とすることが望ましい。pH が 3 より大きいと、ジルコニウム化合物が加水分解し、ジルコニウムのゾルやゲルが生成するおそれがある。

また、前記溶液としては、ジルコニウム化合物とルテニウム化合物の両者を含むものを用いるのが好ましく、特に溶液に酸等を加えて pH を 3 以下、好ましくは 1.5 以下として用いるのが好ましい。pH を 3 以下とすることでジルコニウム化合物の加水分解物であるゾルやゲルの生成を防ぐと同時に、ジルコニウム化合物とルテニウム化合物とがお互いに反応した錯体様の化合物が生成し易くなるためである。この錯体様化合物が付着した担体を後述のように焼成することで、ジルコニア、ルテニウムが好適な状態で担体に担持され、優れた触媒活性が得られるものと推定される。

なお本発明において、ルテニウムおよびジルコニアに加え、コバルト成分やマグネシウム成分などを担持する場合は、前述のルテニウム担持触媒の製造で説明したと同様のコバルト化合物、マグネシウム化合物を用い、同様の方法で担体に付着させればよい。

このようにして得られるジルコニウム化合物、ルテニウム化合物等が付着したアルミナ担体を乾燥、焼成することでジルコニウム、ルテニウム担持アルミナ担体触媒が得られる。付着、乾燥、焼成方法には特に制限はなく、前記ルテニウム担持触媒の製造で説明したと同様の方法を採

用すればよく、ここでの繰返しの説明は省略する。

本発明のオートサーマルリフォーミングは、通常の炭化水素の水蒸気改質方法や通常の炭酸ガスによる炭化水素の改質方法と同様に実施することができる。以下に、本発明の代表的なオートサーマルリフォーミングの態様について説明する。

(1) 原料

この反応に用いられる原料は有機化合物であればとくに制限はないが、炭化水素類が好適に使用できる。たとえば、メタン、エタン、プロパン、ブタン、ペンタン、ヘキサン、シクロペンタン、シクロヘキサンなどの飽和脂肪族炭化水素、エチレン、プロピレン、ブテン等の不飽和脂肪族炭化水素、あるいは、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素を用いることができる。また、メタノール、エタノールのようなアルコール類やジメチルエーテルのようなエーテル類も有効である。これらの含酸素化合物を原料とする場合は反応温度を低く出来、触媒寿命、熱回収等の面で有利な場合がある。

また、これらの混合物も有効に使用することができる。たとえば、メタンを主成分とし、エタン、プロパンなどを含む天然ガスやLPG、ナフサ、灯油、軽油などは工業的に現実的な原料である。

さらに、酸素、スチーム、炭酸ガスをリフォーミングガスとして使用し、炭化水素を改質するので、これらのガスを含む炭化水素は当然原料として使用できる。たとえば天然ガス中には炭化水素類以外に炭酸ガス、水蒸気、酸素、窒素ガスや他の不純物ガス等が混在しているが、これらの不純物ガスを分離、除去することなく原料として使用いることができる。また、下記するように原料炭化水素は脱硫して使用することが多いが、そのときに未反応で残った水素が原料中に存在しても差し支えはない。ただし、反応生成物としての水素ガスまたは合成ガスの純度を高め

るためには、原料炭化水素中の不純物は炭酸ガス、水蒸気、一酸化炭素ガス、水素および酸素などC、H、Oの元素のみからなり、それ以外の窒素、アンモニア、ヘリウムなどは少ない方が望ましい。一方、アンモニア製造原料としての水素を製造する場合や、燃料電池用の水素を製造する場合には窒素ガスをとくに除去する必要はない。

原料炭化水素には硫化水素やメルカプタン等の硫黄化合物が含まれるものがあるが、原料炭化水素中に含まれる硫黄分としては、50重量ppm以下、好ましくは1重量ppm以下、さらに好ましくは100重量ppb以下であることが望ましい。50重量ppmより多い硫黄分が含まれる炭化水素を原料に用いると触媒を被毒するおそれがあり、触媒を長時間使用するには好ましくない。

本発明では、オートサーマルリフォーミングの原料として、メタン、液化石油ガス（LPG）、ナフサ、灯油または軽油が特に好適である。また、含酸素化合物、特にメタノール、エタノールおよびジメチルエーテルが好適な原料として使用できる。現状オートサーマルリフォーミングに使用されているニッケル系触媒では、比較的分子量の大きい炭化水素を原料に用いるとコークが蓄積しやすく十分な触媒寿命が得られない問題があるのでに対して、本発明の触媒では、とくにコーク蓄積が少なく上記炭化水素類のいずれを原料に用いて好適に水素または合成ガスを製造できる。ただし、重油のような硫黄含有量の多い炭化水素類を用いる場合は、オートサーマルリフォーミング反応の前に脱硫操作を行い前述の濃度まで硫黄分を除去するのが好ましい。

（2）リフォーミングガス

リフォーミングガスとは、原料と反応して水素または合成ガスを生成するガス、すなわち酸素、スチームあるいは炭酸ガスをいう。スチーム、酸素あるいは炭酸ガスと原料炭化水素との供給量の割合は、用いる原料

種、反応システムの熱バランス、生成合成ガスの所望の組成比、目標とする反応率等を勘案し適宜選択すればよい。一般には原料を完全に改質するのが好ましく、そのためには化学量論比より過剰のリフォーミングガスを導入するのが望ましい。とくに、スチームの場合、過剰に供給するのが好ましい。また、用いる原料、目的とする生成物に応じて、酸素とスチームの比率を調整するのが好ましい。例えば水素を多く製造する場合は、比較的高温でスチームを過剰にして反応させることが化学平衡的に有利である。一方、合成ガスを多く製造する方法としては、生成する合成ガスの目標組成に合わせて酸素の導入量を変えたり、炭酸ガスをリフォーミングガスの一部として使用する方法が好ましい。

メタンを原料に用いる場合を例としてより具体的に説明する。化学量論的なスチームリフォーミング反応では、得られる合成ガス中の水素と一酸化炭素の比は3対1となるが、過剰のスチームを導入すると、一酸化炭素が水素と炭酸ガスに転換（水性ガス反応）され、水素／一酸化炭素比の大きい、水素リッチのガスが得られる。生成ガス中の二酸化炭素は、容易に水素と分離でき、工業的に有用な高純度の水素ガスを製造することができる。得られた水素ガスは、燃料電池用の原料ガスとしても好適に使用できる。とくに、最近は炭酸ガスを含む水素ガスをも原料とできるシステムの開発も進んでおり、この場合、炭酸ガスを除去することなく用いることができる。

一方、メタノール製造やフィッシャートロプシュ反応により合成軽油、合成ガソリンを製造する場合、化学量論的に必要な原料の水素と一酸化炭素の比はおよそ2対1であると言われている。スチームリフォーミング反応では、得られる合成ガス中の水素と一酸化炭素の比は3対1よりも大きくなるが、原料に酸素を添加しメタンを部分酸化させることで、この比率を容易に3対1以下に調整できる。また、炭酸ガスによる改質の

場合は水素と一酸化炭素の比は1対1の合成ガスが得られることから、スチームと炭酸ガスを併用することでも上記の比率を容易に3対1以下に調節することができる。すなわち、従来行われていたスチームによる炭化水素改質にかわり、オートサーマルリフォーミングにより炭化水素を改質することで、水素と一酸化炭素の比がおよそ2対1合成ガスを容易に製造することができる。

また、本発明を含めオートサーマルリフォーミングでは、リフォーミング反応時の熱バランスを酸素供給量で調整できるため、反応開始時に触媒層温度を迅速に所要の温度まで上げることができるので、反応の開始、停止の頻度の高い燃料電池に用いる原料水素の製造などに適している。

尚、酸素を添加する場合、酸化による発熱と改質による吸熱の熱バランスが取れる程度の酸素を含むスチームを用いるのが、工業的には適している。また、酸素およびスチーム等のリフォーミングガスは、反応帯域に原料有機化合物（通常はメタン、LPG、ナフサ等）と同時に導入してもよいし、別々にあるいは一部づつ導入してもよい。

反応系に導入するスチームと原料の比、スチーム／カーボン比（分子の数／原料（(1)で説明した原料で不純物やリフォーミングガスの炭酸ガス等は含まない。以下同じ）中の炭素原子数）は、通常0.1～1.0であり、好ましくは0.4～4である。スチーム／カーボン比が上記範囲より小さすぎると触媒上にコークが蓄積し易く、また合成ガス中の水素が低下する傾向がある。一方スチーム／カーボン比が上記範囲より大きいと過剰の未反応スチームが生成ガス中に残り、経済的に不利である。

また、反応系に導入する酸素と原料の比、酸素／カーボン比（酸素分子数／原料中の炭素原子数）は、通常0.1～1であり、好ましくは0.

2～0.8である。酸素／カーボン比が上記範囲より小さく、外部から多量の熱を供給する必要があり、実質的にスチームリリフォーミング反応と変わらないものとなる。一方酸素／カーボン比が上記範囲より大きいと、発熱量が多くなり熱バランスの点で経済的に不利となる。また、酸化反応が進みすぎ、原料に対する水素得率または合成ガス得率が低下する傾向がある。ここで、酸素としては、純粋の酸素、空気を用いることができ、窒素等のオートサーマルリリフォーミングには不活性なガス、水蒸気、一酸化炭素および炭酸ガスなどを含んでいてもよい。現実的には、空気を用いてオートサーマルリリフォーミングを行い、生成した水素、合成ガス等は、燃料電池用、アンモニア製造用、フィシャートロプシユ反応用あるいはメタノール合成用の原料ガスなどに使用することもできる。

また、炭酸ガスをリリフォーミングガスに混合する場合は、炭酸ガス／カーボン比（炭酸ガス分子の数／原料中の炭素原子数）は、通常0.1～5であり、好ましくは0.1～3である。炭酸ガス／カーボン比が上記範囲より少ないと、炭酸ガスを用いた効果が無く、一方炭酸ガス／カーボン比が上記範囲より大きいと、触媒上にコークが蓄積し易く、また、水素の多い合成ガスの製造が困難となる。

炭酸ガスの導入は酸素の導入量が少ない場合でもCOガスの多い合成ガスの製造に好適である。熱バランス的に酸素の導入量を制限したい時に特に有効となる。水素製造を目的とする場合は炭酸ガスは含まれていない方がよいが、含まれていても本発明は実施できる。炭酸ガスを事前に除去するより経済的に有利な場合は、炭酸ガスを含んだままオートサーマルリリフォーミング反応を進めればよい。

（3）反応形式および水素または合成ガス製造プロセス

反応形式は、とくに制限はなく、固定床式、移動床式、流動床式など

から適宜選択すればよく、通常は、固定床式反応器が用いられる。

図1に固定床式反応器を用いた天然ガスのオートサーマルリフォーミングプロセスの例を示す。ナフサ、LPG等でも同様のプロセスを使用できる。天然ガスは、まず脱硫部10で脱硫され、硫黄分が除去される。この脱硫部10では通常原料を水素化脱硫し、また生成する硫化水素を洗浄除去する。この際、触媒層下層に酸化亜鉛のような硫化水素吸着物質を充填して硫化水素の除去してもよい。つぎに脱硫した天然ガス6（水素を分離していない場合が多い）にスチームおよび酸素、必要に応じて炭酸ガスを混合した混合ガス7が、オートサーマルリフォーミング反応部11に導入される。ここで、天然ガスが、部分酸化、改質等のオートサーマルリフォーミングされ粗合成ガス8が得られる。この粗合成ガス8は炭酸ガス分離部16、および過剰水素分離部17を経て、所望する水素／一酸化炭素比の合成ガスが得られる。炭酸ガス分離部16で分離された炭酸ガス4は、一部をオートサーマルリフォーミング反応部11に再度導入して使用することもできる。また過剰水素分離部17で分離された水素5を原料天然ガスの脱硫用に使用してもよい。また、酸素、スチーム、炭酸ガスの量を調整することにより、炭酸ガス分離部16および水素分離部17を省略することもできる。

オートサーマルリフォーミング反応部11の形態としては、図2から図5に示すようなものが好適に用いられる。図2中の反応器前段12で、触媒の非存在下、原料の部分酸化により原料流体の温度を触媒反応に適した温度まで上げ、後段部13において本発明の触媒によりオートサーマルリフォーミング反応を完結させる。この場合前段反応部12と後段反応部13の熱のバランスが保たれるよう、リフォーミングガス導入方法や反応器11の構造を工夫することが望ましい。

図3にスチーム導入量が比較的多い場合の例を示す。前段部14にま

ず混合ガス 7 を導入し、例えば白金パラジウム触媒等の酸化触媒の存在下、主に酸化反応を進め、反応物の温度を上げ、後段部 1 5 では本発明の触媒の存在下、スチームを導入してスチームリフォーミング反応主体のオートサーマルリフォーミング反応を進める。図 4 は、前段部 1 4 で酸化触媒を用いることなく、後段部で本発明の触媒を用いた例である。

図 5 は通常のオートサーマルリフォーミング反応用の混合ガス 7 を反応器上部から導入し、酸素 2 の一部を触媒層の 1 以上の部分に分割して導入する方法を示す。オートサーマルリフォーミング反応においては、酸素による酸化反応が先に進み、その後スチームによるリフォーミング反応が進行する傾向にある。そのため、触媒層の上流部では酸化反応により発熱し、下流部ではスチームリフォーミング反応により吸熱する傾向があり、触媒層内に温度分布が生じることがある。このような場合に、酸素を触媒層の各部に分散して導入することで、発熱と吸熱のバランスを取り全体としてのオートサーマルリフォーミング反応を好適に行わせることができる。

なお、上記のようにスチームや酸素を分割して導入する場合、導入スチーム量等は反応部入口の混合ガス中の量ではなく、反応器へ導入した全スチーム量等をいう。

(4) 反応条件

本発明の触媒は反応開始前に、還元処理しておくことが望ましい。還元処理は通常 400°C ~ 900°C で水素気流中 1 ~ 10 時間処理を行う。また還元処理は、通常触媒層を反応温度まで加熱昇温する間に水素または水素を含むガスを触媒層中に流通させて実施する。

オートサーマルリフォーミング反応の反応温度として、酸素とスチームのみで反応させる場合は、200°C ~ 1, 200°C、好ましくは 400°C ~ 1, 100°C、さらに好ましくは 400°C ~ 900°C である。こ

の温度範囲において、アルコール類、エーテル類を原料とする場合は比較的低温でよいが、炭化水素を原料とする場合は500°C～900°Cとするのが望ましい。さらに、炭酸ガスを加えて反応させる場合の反応温度は200°C～1, 300°C、好ましくは400°C～1, 200°C、さらに好ましくは600°C～1, 100°Cである。上記範囲のなかでも、アルコール類、エーテル類を原料とする場合は比較的低温でよいが、炭化水素を原料とする場合は比較的高温が望ましい。

反応圧力としては、特に限定はなく生成する合成ガスの使用目的に応じて設定すればよく、通常0 k g / cm²G～100 k g / cm²G、好ましくは0 k g / cm²G～50 k g / cm²G、さらに好ましくは0 k g / cm²G～30 k g / cm²Gとするのが望ましい。反応圧力が100 k g / cm²Gより高いと化学平衡的にメタンが多くなり、またコークが析出し易くなる。これら中でも、合成ガソリン、合成軽油やメタノール合成に使用する合成ガスの製造を目的とする場合は20 k g / cm²G～100 k g / cm²G程度とするのが望ましい。また、高純度水素（純度97%）を製造するには20 k g / cm²G程度が特に好ましい。さらに、燃料電池や燃料ガス用の原料の製造を目的とするときは、0 k g / cm²G～10 k g / cm²Gとするのが好ましい。

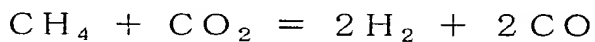
固定床流通式反応器を用い、オートサーマルリフオーミング反応にガス状原料を用いる場合、流通原料（原料+リフオーミングガス）の空間速度（GHSV）を、通常1, 000 h⁻¹～100, 000 h⁻¹とし、好ましくは1, 000 h⁻¹～50, 000 h⁻¹、さらに好ましくは1, 500 h⁻¹～40, 000 h⁻¹とする。なお、炭酸ガスを含む混合ガスを原料とするときは、炭酸ガスも流通原料として計算する。一方し、窒素、ヘリウムなどオートサーマルリフオーミング反応に直接関与しないガスは、流通原料から除いて算出する。

また、液状原料を用いる場合、質量空間速度（WHSV）を、通常0.05～100 h⁻¹とし、好ましくは0.1～10とする。なお、上記質量空間速度は、リフオーミングガスを除く原料のみの供給量を基準として算出する。

次に炭酸ガスによる炭化水素改質について説明する。

本発明における炭酸ガスによる炭化水素改質とは、炭酸ガスを酸化剤とした合成ガス製造反応のことを言う。スチームを酸化剤とする炭化水素の改質とは、生成する合成ガスの組成に違いがある。最も典型的な例の一つとして炭化水素がメタンである場合で具体的に説明すると、それぞれの反応では下記のように相違する。

[炭酸ガスによる炭化水素改質]



[スチームによる炭化水素改質]



すなわち、炭酸ガスによる炭化水素改質の場合は生成した合成ガス中の水素と一酸化炭素の比は1対1となるが、スチームによる炭化水素改質の場合は合成ガス中の水素と一酸化炭素の比は3対1となる。本発明では、このような比較的一酸化炭素含有量が多く水素含有量の少ない合成ガスを製造することができる。

合成ガスからメタノール製造や合成軽油、合成ガソリン製造（フィッシャートロプシュ反応による）を行う場合は化学量論的に必要な水素と一酸化炭素の比はおよそ2対1であり、ジメチルエーテル製造では化学量論的に必要な水素と一酸化炭素の比は1対1である。それゆえ、このような反応の原料としての合成ガスを製造する場合には、従来行われて

いたスチームによる炭化水素改質より、炭酸ガスによる炭化水素改質、または炭酸ガスによる炭化水素改質とスチームによる炭化水素改質を組合せた方法を選択することが望ましい。

本発明においては、触媒として、ルテニウムを担持したジルコニア担体からなる触媒、ルテニウムおよびジルコニアを担持した無機酸化物担体からなる触媒を用いるが、これらの触媒を調製する際の詳細、例えば、担体およびその製造方法、担持に用いる金属成分化合物、また担持条件、担持方法等は、すべてオートサーマルリフォーミングで用いた触媒と同様であるので、ここでの繰返しの説明は省略する。

本発明の炭酸ガスによる炭化水素の改質方法は、通常の炭化水素の水蒸気改質方法や通常の炭酸ガスによる炭化水素の改質方法と同様に実施することができる。以下に代表的な炭酸ガスによる炭化水素の改質方法の態様について説明する。

(1) 原料 (炭化水素)

この反応に用いられる原料炭化水素としては、とくに制限はなく、たとえば、メタン、エタン、プロパン、ブタン、ペンタン、ヘキサン、シクロペンタン、シクロヘキサンなどの飽和脂肪族炭化水素、エチレン、プロピレン、ブテン等の不飽和脂肪族炭化水素、あるいは、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素等、前述したオートサーマルリフォーミングで説明したと同様の原料を用いることができる。

原料である炭化水素と炭酸ガスの供給量の比は、生成する合成ガスの組成、目標とする反応率等を勘案し、適宜選択すればよく、通常、炭酸ガスカーボン比（炭酸ガス分子の数／炭化水素中の炭素元素数）で1～20とする。炭酸ガスカーボン比が1未満では化学量論的に酸化剤が不足し、生成する合成ガス中に未反応炭化水素が残るおそれがある。また、炭酸ガスカーボン比が20を超えると生成する合成ガス中に含まれる炭

酸ガスが多くなりすぎ実用的でない。

反応に用いる炭酸ガスとしては、純粋の炭酸ガスでもよく、水蒸気、一酸化炭素および酸素など炭化水素の改質に酸化剤として作用する他のガスなどを含んでいてもよい。とくに、水蒸気は炭酸ガスと同じように炭化水素を改質できるので、前述したように製造される合成ガスの目的とする組成に応じて適宜添加することができる。また、水蒸気を混合することにより触媒上へのコークの蓄積を抑える効果もある。

合成ガスの一酸化炭素／水素ガス比を調整したり、触媒へのコーク蓄積を抑制するために水蒸気を加える場合は、炭化水素と炭酸ガス、水蒸気の3者の比率を調整することが望ましい。触媒へのコーク蓄積を抑制するために水蒸気を加えるためには、水蒸気の量を多くする方がよいが、水蒸気が多すぎると水性ガス反応が進行し生成ガスの水素／一酸化炭素の比率が大きくなり、水蒸気改質反応に近づいてしまう。水蒸気の量は水蒸気／炭化水素中のカーボンの比率で10以下が望ましい。なお、炭酸ガスと水蒸気による炭化水素の改質では、炭酸ガス／カーボン比を20／80～70／30とするのが好ましい。

(2) 反応条件

本発明の触媒は反応開始前に、還元処理をしておくことが望ましい。還元処理は400°C～900°Cで水素気流中1～10時間処理すればよい。通常は触媒を反応温度まで昇温している間に水素または水素を含むガスを触媒層中に流通させて実施する。

反応形式は、とくに制限はなく、固定床式、移動床式、流動床式などがあるが、通常は、固定床式管型反応器が用いられる。

反応温度は200°C～1,200°Cの範囲、好ましくは400°C～1,100°Cの範囲、さらに好ましくは500°C～900°Cの範囲が望ましい。

反応圧力は、とくに限定されない。通常は合成ガスの用途に応じて設定すればよい。合成ガソリン、合成軽油やメタノール合成に使用する場合は高圧が望ましい。 $(20 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G} \sim 100 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G}$ 程度)。また、高純度水素(純度97%)の製造には $20 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G}$ 程度が適当である。しかし、反応圧力が高いと化学平衡的にはメタンが多くなること、およびコーク析出が多くなることなどから、適当な圧力が現実的である。さらに、燃料電池や燃料ガス原料とするときは、 $0 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G} \sim 10 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G}$ の範囲が好ましい。通常実施する反応圧力は、 $0 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G} \sim 100 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G}$ の範囲、好ましくは $0 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G} \sim 50 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G}$ の範囲、さらに好ましくは $0 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G} \sim 30 \text{ k g} / \text{cm}^2 \text{G}$ の範囲が望ましい。

固定床流通式反応器を用いる場合、流通原料(炭化水素+炭酸ガス)の空間速度(GHSV)は、 $1,000 \text{ h}^{-1} \sim 100,000 \text{ h}^{-1}$ の範囲、好ましくは $1,000 \text{ h}^{-1} \sim 50,000 \text{ h}^{-1}$ の範囲、さらに好ましくは $1,500 \text{ h}^{-1} \sim 40,000 \text{ h}^{-1}$ の範囲が望ましい。なお、水蒸気を含む混合ガスを原料とするときは、水蒸気も原料として計算する。しかし、窒素、ヘリウムなど炭化水素の改質反応に直接関与しないガスは原料ガスとは考えない。

以下、実施例によって本発明をさらに詳しく説明する。なお、実施例により本発明がなんら限定されるものではない。

まず、本発明のオートサーマルリフォーミングについて説明する。

[実施例1]

(1) 触媒調製

水酸化ジルコニウム 200 g を 500°C で1時間焼成し、ジルコニア担体Iを得た。この担体Iを塩化ルテニウム水溶液に浸漬させたのち、

80°Cに加熱しながら1時間攪拌し水分を蒸発させた。さらに、120°Cで6時間乾燥させた。その後、得られた乾燥物を500°Cで1時間焼成した。これを16~32メッシュに粒径を整え触媒Iとした。触媒Iのルテニウム含有量は0.5重量%であった。触媒Iの組成を表1に示す。

(2) 水素の製造

固定床流通式反応器に触媒Iを充填し、脱硫ナフサ、スチーム、酸素の混合ガスを原料ガスとして、水素製造のためのオートサーマルリフォーミング反応を行った。使用した脱硫ナフサの組成を表4に、反応条件を表5に、反応結果を表6に示す。

[実施例2]

塩化ルテニウム水溶液の替わりに、塩化ルテニウム、硝酸コバルト水溶液に担体Iを浸漬させた以外は実施例1と同じ操作により、触媒IIを調製し、実施例1と同様の反応条件でオートサーマルリフォーミング反応を行った。触媒IIの組成を表1に、反応結果を表6に示す。

[実施例3]

塩化ルテニウム水溶液の替わりに、塩化ルテニウム、硝酸コバルト、硝酸マグネシウム水溶液に担体Iを浸漬させた以外は実施例1と同じ操作により、触媒IIIを調製し、実施例1と同様の反応条件でオートサーマルリフォーミング反応を行った。触媒IIIの組成を表1に、反応結果を表6に示す。

[実施例4]

(1) 触媒調製

α-アルミナ粉末に水20重量%を加えてニーダーで混合した後、圧縮成形して直径5mm、長さ5mmの円柱状成形体を得た。これを、100°C~300°Cの燃焼炉排ガスで乾燥した後、1280°Cで26時間焼成し、アルミナ担体IIを得た。

次に、ジルコニウムのオキシ塩化物 ($ZrO(OH)Cl$) の水溶液 (ZrO_2 に換算して 2.5 g) に 3 塩化ルテニウム ($RuCl_3 \cdot nH_2O$: Ru 38% 含有) 0.66 g、および硝酸コバルト ($Co(NO_3)_3 \cdot 6H_2O$) 2.47 g を溶解するまで 1 時間以上攪拌した。溶液の総量は 10 cc となりこれを含浸液とした。この含浸液を、上記担体 II 50 g にポアフィリング法により含浸させた。これを 120°C、5 時間乾燥した。さらに、500°C で 2 時間焼成したのち、16~32 メッシュに粒径を調整し、触媒 IV とした。触媒 IV の組成、物性を表 2 に示す。

(2) 水素の製造

触媒 IV を用いて、実施例 1 と同様のオートサーマルリフォーミング反応を行った。触媒 IV による反応結果を表 6 に示す。

[実施例 5]

実施例 4 の含浸液の替わりに、ジルコニウムのオキシ塩化物 ($ZrO(OH)Cl$) の水溶液 (ZrO_2 に換算して 2.5 g) に 3 塩化ルテニウム ($RuCl_3 \cdot nH_2O$: Ru 38% 含有) 0.66 g、硝酸コバルト ($Co(NO_3)_3 \cdot 6H_2O$) 2.47 g、および硝酸マグネシウム ($Mg(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$) 6.36 g を用いて、実施例 4 と同じようにして、10 cc の含浸液を調製した。この含浸液、担体 II を使用し、実施例 4 と同様の操作により、触媒 V を調製した。また、実施例 1 と同様の反応条件でオートサーマルリフォーミング反応を行った。触媒 V の組成、物性を表 2 に、反応結果を表 6 に示す。

[実施例 6]

(1) 合成ガスの製造

実施例 5 で得られた触媒 V を用い、水素/一酸化炭素の比が 2/1 である合成ガスの製造を行った。原料としてメタンを用い、酸素、スチー

ムおよび炭酸ガスの混合ガスによりオートサーマルリフォーミング反応を行った。反応条件を表5に、反応結果を表6に示す。

[実施例7]

実施例4で担体IIのかわりに、市販の γ -アルミナ担体IIIを用い、含浸液量が30ccとなるよう添加する水の量を調整した以外は実施例4と同様に、触媒VIIを得た。触媒VIIの組成を表2に示す。

[実施例8]

実施例5で担体IIのかわりに、市販の γ -アルミナ担体IIIを用い、含浸液量が30ccとなるように添加する水の量を調整した以外は実施例5と同様に、触媒VIIIを得た。触媒VIIIの組成を表3に示す。

[比較例1]

硝酸ニッケル ($\text{Ni}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$) 5.0gを水に溶かし、10ccの含浸液を調製し、この含浸液を α -アルミナ担体IIに含浸させた後、実施例4と同様の方法で乾燥した。この含浸、乾燥を5回繰り返した。その後実施例4と同様の操作で触媒IXを調製した。触媒IXを用いて、実施例1と同様の反応条件でオートサーマルリフォーミング反応を行った。触媒IXの性状等を表3に、反応結果を表6に示す。

[比較例2]

実施例4の含浸液の替わりに、3塩化ルテニウム ($\text{RuCl}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$: Ru 38%含有) 0.66gを水に溶かして調製した含浸液10ccを用い、 α -アルミナ担体IIIに含浸させた以外は実施例4と同様の操作で触媒Xを調製した。触媒Xを用いて、実施例1と同様の反応条件で炭酸ガスによる炭化水素の改質反応を行った。触媒Xの性状等を表3に、反応結果を表6に示す。

表1 ジルコニア担体触媒の組成

触 媒 種	触媒 I	触媒 I I	触媒 I I I
実 施 例 番 号	実施例 1	実施例 2	実施例 3
担持金属 (重量 %)			
ジルコニウム	—	—	—
ルテニウム	0. 5	0. 5	0. 5
コバルト	—	1. 0	1. 0
マグネシウム*	—	—	2. 0
ニッケル	—	—	—

* マグネシウムはMgO換算重量

表2 アルミナ担体触媒の組成、物性

触 媒 種	触媒 I V	触媒 V	触媒 V I I
実 施 例 番 号	実施例 4	実施例 5, 6	実施例 7
担持金属 (重量%)			
ジルコニウム	5. 0	5. 0	5. 0
ルテニウム	0. 5	0. 5	0. 5
コバルト	1. 0	1. 0	1. 0
マグネシウム*	—	2. 0	—
ニッケル	—	—	—
物性			
比表面積 (m ² / g)	13. 5	10. 4	
**細孔容積 (c c / g)	0. 26	0. 26	

* ジルコニウム、マグネシウムは ZrO₂、MgO 换算重量

** 金属担持前の担体の細孔容積

表 3 アルミナ担体触媒の組成

触 媒 種	触媒 V I I I	触媒 I X	触媒 X
実施例、比較例番号	実施例 8	比較例 1	比較例 2
担持金属 (重量%)			
ジルコニウム*	5. 0	—	—
ルテニウム	0. 5	—	0. 5
コバルト	1. 0	—	—
マグネシウム*	2. 0	—	—
ニッケル	—	1. 0	—

* ジルコニウム、マグネシウムは ZrO_2 、 MgO 換算重量

** 金属担持前の担体の細孔容積

表4 脱硫ナフサの組成 (重量%)

分子中の炭素数	パラフィン	ナフテン	芳香族	合計
5	0. 4	0. 1	—	0. 5
6	12. 0	4. 3	0. 7	17. 0
7	34. 6	9. 6	4. 8	49. 0
8	13. 8	5. 2	4. 4	23. 4
9	7. 2	1. 8	0. 7	9. 7
10以上	0. 2	0. 1	0. 1	0. 4
計	68. 2	21. 1	10. 7	100. 0
硫黄分	測定限界値以下 *			

* 硫黄分の測定限界値は 20 p.p.b

表5 オートサーマルリフォーミング反応条件

項目	実施例1他	実施例6
原料	脱硫ナフサ	メタン
リフォーミングガス		
酸素／C	0.4	0.6
スチーム／C	2.5	0.6
炭酸ガス／C		0.12
反応条件		
温度 (°C)	800	1,000
圧力 (kg/cm ² G)	1.0	1.0
質量空間速度 (h ⁻¹)		
(GHSV) **	4.0	
(WHSV) ***		17,000

* リフォーミングガス組成は脱硫ナフサまたはメタン中の炭素原子に対する各ガスの分子の数で表わす。

** 脱硫ナフサ供給量 { (重量/h⁻¹) / 触媒重量 } 。

*** メタンおよびリフォーミングガスの合計の供給量 { (重量/h⁻¹) / 触媒重量 } 。

表6 オートサーマルリフォーミング反応結果

	触媒名	H C 転化率% *	炭素蓄積量 **
実施例 1	I	8 4 . 0	0 . 2
実施例 2	I I	8 8 . 4	0 . 1
実施例 3	I I I	9 6 . 1	***
実施例 4	I V	9 1 . 7	0 . 1
実施例 5	V	9 6 . 5	***
実施例 6	V	9 9 . 2	0 . 1
比較例 1	I X	7 5 . 2	1 . 0
比較例 2	X	7 7 , 8	0 . 7

* H C 転化率% = { 1 - (生成物中の炭化水素の炭素原子の数) / (原料中の炭化水素の炭素原子の数) } × 1 0 0

** 炭素蓄積量 = 1 0 時間反応後の触媒上への炭素蓄積量の相対値
(比較例 1 の炭素蓄積量を 1 . 0 とする。)

*** 測定限界 (0 . 1) 以下

次に、炭酸ガスによる炭化水素の改質反応について詳しく説明する。

[実施例 9]

(1) 触媒調製

水酸化ジルコニウム 200 g を 500 °C で 1 時間焼成し、ジルコニア担体 I V を得た。この担体 I V を塩化ルテニウム水溶液に浸漬させたのち、80 °C に加熱しながら 1 時間攪拌し水分を蒸発させた。さらに、120 °C で 6 時間乾燥させた。その後、得られた乾燥物を 500 °C で 1 時間焼成した。これを 16 ~ 32 メッシュに粒径を整え触媒 X I とした。触媒 X I のルテニウム含有量は 0.5 重量% であった。触媒 X I の組成を表 7 に示す。

(2) 炭酸ガスによる炭化水素の改質

固定床流通式反応器に触媒 X I を充填し、メタンと炭酸ガスの 1 : 1 混合ガスを原料ガスとして、炭酸ガスによる炭化水素の改質反応を行った。改質反応の反応条件を表 10 に、反応結果を表 5 に示す。

[実施例 10]

実施例 9 で塩化ルテニウム水溶液の替わりに、塩化ルテニウム、硝酸コバルトを溶解させた水溶液を用いた以外は実施例 9 と同じ操作により、触媒 X I I を調製し、実施例 9 と同様の反応条件で炭酸ガスによる炭化水素の改質反応を行った。触媒 X I I の組成を表 7 に、反応結果を表 11 に示す。

[実施例 11]

実施例 9 で塩化ルテニウム水溶液の替わりに、塩化ルテニウム、硝酸コバルト、硝酸マグネシウムを溶解させた水溶液に以外は実施例 9 と同じ操作により、触媒 X I I I を調製し、実施例 9 と同様の反応条件で炭酸ガスによる炭化水素の改質反応を行った。触媒 X I I I の組成を表 7 に、反応結果を表 11 に示す。

〔実施例 1 2〕

(1) 触媒調製

α -アルミナ粉末に水 20 重量%を加えニーダーで混合後、圧縮成形し、直径 5 mm、長さ 5 mm の円柱状成形体を得た。これを、100°C ~ 300°C の燃焼炉排ガスで乾燥した後、1280°C で 26 時間焼成し、アルミナ担体 V I を得た。

次にジルコニウムのオキシ塩化物 ($ZrO(OH)Cl$) の水溶液 (ZrO_2 に換算して 2.5 g) に 3 塩化ルテニウム ($RuCl_3 \cdot nH_2O$: Ru 38% 含有) 0.66 g、および硝酸コバルト ($Co(NO_3)_3 \cdot 6H_2O$) 2.47 g を溶解するまで 1 時間以上攪拌した。溶液の総量は 10 cc となりこれを含浸液とした。この含浸液を、上記担体 V、50 g にポアフィリング法により含浸させた。これを 120°C、5 時間乾燥した。さらに、500°C で 2 時間焼成したのち、16 ~ 32 メッシュに粒径を調整し、触媒 X I V とした。触媒 X I V の組成、物性を表 8 に示す。

(2) 炭酸ガスによる炭化水素の改質

触媒 X I V を用いて、実施例 9 と同様の炭化水素の改質反応を行った。

触媒 X I V による反応結果を表 1 1 に示す。

〔実施例 1 3〕

実施例 1 2 で用いた含浸液の替わりに、ジルコニウムのオキシ塩化物 ($ZrO(OH)Cl$) の水溶液 (ZrO_2 に換算して 2.5 g) に 3 塩化ルテニウム ($RuCl_3 \cdot nH_2O$: Ru 38% 含有) 0.66 g、硝酸コバルト ($Co(NO_3)_3 \cdot 6H_2O$) 2.47 g、および硝酸マグネシウム ($Mg(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$) 6.36 g を用いて、実施例 1 2 と同様にして調製した含浸液 10 cc を用いた以外は実施例 1 2 と同様の操作により、触媒 X V を調製した。実施例 9 と同様の反応条件で炭酸

ガスによる炭化水素の改質反応を行った。触媒X Vの組成、物性を表8に、反応結果を表1 3に示す。

[実施例1 4]

実施例1 3で得られた触媒Vを用い、実施例9の反応条件での炭酸ガスによる炭化水素の改質反応のうち、メタンと炭酸ガスの1：1混合ガスを原料ガスとする替わりに、メタン、炭酸ガス、水蒸気の1：1：1混合ガスを原料ガスとして用いて炭化水素の改質反応を行った。改質反応の反応条件を表1 0に、反応結果を表1 1に示す。

[実施例1 5]

実施例1 2で担体Vのかわりに、市販のγ-アルミナ担体V Iを用い、含浸液の量が30 c cとなるよう添加する水の量を調整した以外は実施例1 2と同様の操作で金属担持、乾燥、焼成を行い、触媒X V I Iを得た。触媒X V I Iの組成を表8に示す。

[実施例1 6]

実施例1 3で担体Vのかわりに、市販のγ-アルミナ担体V I Iを用い、含浸液の量が30 c cとなるように添加する水の量を調整した以外は実施例1 3と同様の方法で、触媒X V I I Iを得た。触媒X V I I Iの組成を表9に示す。

[実施例1 7]

実施例1 3で得られた触媒X Vを用い、実施例6の反応条件での炭酸ガスによる炭化水素の改質反応のうち、メタン、炭酸ガス、水蒸気の1：1：1混合ガスを原料ガスとする替わりに、メタン、炭酸ガス、水蒸気の3：3：4混合ガスを原料ガスとして用い、反応圧力を5 k g / cm² Gにあげて炭化水素の改質反応を行った。改質反応の反応条件を表1 0に、反応結果を表1 1に示す。

[比較例3]

実施例 1 2 で用いた含浸液の替わりに、硝酸ニッケル ($\text{Ni}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$) 5.0 g を水に溶かして調製した含浸液 10 c.c. を用い、この含浸液を α -アルミナ担体 V に含浸させた後、実施例 1 2 と同様の方法で乾燥した。この含浸、乾燥を 5 回繰り返した。これ以外は実施例 1 2 と同様の操作で触媒 X IX を調製した。触媒 X IX を用いて、実施例 9 と同様の反応条件で炭酸ガスによる炭化水素の改質反応を行った。触媒 X IX の性状等を表 9 に、反応結果を表 1 1 に示す。

[比較例 4]

実施例 1 2 で用いた含浸液の替わりに、3 塩化ルテニウム ($\text{RuCl}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$: Ru 38 % 含有) 0.66 g を水に溶かして調製した含浸液 10 c.c. を用い、この含浸液を α -アルミナ担体 V に含浸させた以外は実施例 1 2 と同様の操作で触媒 X を調製した。触媒 X X を用いて、実施例 9 と同様の反応条件で炭酸ガスによる炭化水素の改質反応を行った。触媒 X X の性状等を表 9 に、反応結果を表 1 1 に示す。

表7 ジルコニア担体触媒の組成

触 媒 種	触媒 X I	触媒 X II	触媒 X III
実施例（改質反応）番号	実施例 9	実施例 10	実施例 11
担持金属 (重量%)			
ジルコニウム	—	—	—
ルテニウム	0. 5	0. 5	0. 5
コバルト	—	1. 0	1. 0
マグネシウム*	—	—	2. 0
ニッケル	—	—	—

* マグネシウムは MgO 换算重量

表 8 アルミナ担体触媒の組成、物性

触 媒 種	触媒 XIV	触媒 XV	触媒 XVI
実施例（改質反応）番号	実施例 12	実施例 13, 14, 17	実施例 15
担持金属 (重量%)			
ジルコニウム	5. 0	5. 0	5. 0
ルテニウム	0. 5	0. 5	0. 5
コバルト	1. 0	1. 0	1. 0
マグネシウム*	—	2. 0	—
ニッケル	—	—	—
物性			
比表面積 (m^2/g)	13. 5	10. 4	
**細孔容積 (cc/g)	0. 26	0. 26	

* ジルコニウム、マグネシウムは ZrO_2 、 MgO 換算重量

** 金属担持前の担体の細孔容積

表 9 アルミナ担体触媒の組成

触 媒 種	触媒 XVIII	触媒 XIX	触媒 XX
実施例、比較例番号	実施例 16	比較例 3	比較例 4
担持金属 (重量%)			
ジルコニウム*	5. 0	—	—
ルテニウム	0. 5	—	0. 5
コバルト	1. 0	—	—
マグネシウム*	2. 0	—	—
ニッケル	—	1 0	—

* ジルコニウム、マグネシウムは ZrO_2 、 MgO 換算重量

** 金属担持前の担体の細孔容積

表 1 0 炭化水素の改質反応条件

項目	実施例 9	実施例 14	実施例 17
原料ガス組成 (容量%)			
メタン	5 0	1 0 0 / 3	3 0
炭酸ガス	5 0	1 0 0 / 3	3 0
水蒸気		1 0 0 / 3	4 0
反応条件			
温度 (°C)	7 8 0	7 8 0	7 8 0
圧力 (kg/cm ² G)	1 . 0	1 . 0	5 . 0
質量空間速度 (h ⁻¹) (GHSV)	1 7 0 0 0	1 7 0 0 0	1 7 0 0 0

表 1 1 炭化水素の改質反応結果

	C O 収率 (モル%) *	
	反応 1 時間後	反応 10 時間後
実施例 9	8 0	7 7
実施例 10	8 5	8 3
実施例 11	8 5	8 5
実施例 12	8 5	8 3
実施例 13	8 5	8 5
実施例 14	8 5	8 5
実施例 17	8 1	8 1
比較例 3	7 8	6 0
比較例 4	7 5	6 8

* (生成物中の C O のモル数) / (原料中の C O₂ + C H₄

のモル数)

× 1 0 0

産業上の利用分野

通常のニッケル担持アルミナ担体触媒やルテニウム担持触媒に較べ、本発明の触媒は脱硫ナフサのオートサーマルリフォーミング反応および炭酸ガスによる炭化水素の改質反応において高い転化率を示す。また本発明の触媒は、脱硫ナフサのオートサーマルリフォーミング反応においては、10時間反応を継続した後においても、本発明の触媒はコーク蓄積の少ないことを示す。さらに、本発明の触媒は炭酸ガスを含むリフォーミングガスを用いたメタンからの合成ガス製造にも適していることがわかる。また、本発明の触媒は、炭酸ガスによる炭化水素の改質反応において高い一酸化炭素収率を示す。また、長時間経過した後の反応においても本発明の触媒は上記改質反応一酸化炭素収率の低下は少なく、コーク蓄積の少ないことを示す。

請求の範囲

- 1 ルテニウムを担持したジルコニア担体からなるオートサーマルリフオーミング触媒。
- 2 ジルコニウムおよびルテニウムを担持した無機酸化物担体からなるオートサーマルリフオーミング触媒。
- 3 ルテニウム含有量が0.05～20重量%の範囲にある請求項1または2記載のオートサーマルリフオーミング触媒。
- 4 触媒中にさらに、コバルトおよび／またはマグネシウムを含有する請求項1～3のいずれかに記載のオートサーマルリフオーミング触媒。
- 5 コバルト含有量がコバルト／ルテニウムの原子比で0.01～30の範囲にある請求項4記載のオートサーマルリフオーミング触媒。
- 6 マグネシウム含有量がMgOに換算して0.5～20重量%の範囲にある請求項4または5記載のオートサーマルリフオーミング触媒。
- 7 無機酸化物担体がアルミナである請求項2～6のいずれかに記載のオートサーマルリフオーミング触媒。
- 8 担体であるアルミナが α -アルミナまたは γ -アルミナである請求項7記載のオートサーマルリフオーミング触媒。
- 9 ジルコニウム含有量がZrO₂に換算して0.05～20重量%の範囲である請求項2～8のいずれかに記載のオートサーマルリフオーミング触媒。
- 10 ジルコニア担体に、ルテニウムを含む溶液、ルテニウムおよびコバルトを含む溶液、またはルテニウム、コバルトおよびマグネシウムを含む溶液を付着させたのち乾燥、焼成する請求項1または請求項3～6のいずれかに記載のオートサーマルリフオーミング触媒の製造方法。
- 11 無機酸化物担体に、ジルコニウムおよびルテニウムを含む溶液、

ジルコニウム、ルテニウムおよびコバルトを含む溶液、またはジルコニウム、ルテニウム、コバルトおよびマグネシウムを含む溶液を付着させたのち乾燥、焼成する請求項 2～9 のいずれかに記載のオートサーマルリフォーミング触媒の製造方法。

1 2 請求項 1～9 のいずれかに記載のオートサーマルリフォーミング触媒を用いた水素または合成ガスの製造方法。

1 3 水素または合成ガスの製造原料が炭化水素である請求項 1 2 に記載の水素または合成ガスの製造方法。

1 4 炭化水素がメタン、液化石油ガス、ナフサ、灯油または軽油である請求項 1 3 に記載の水素または合成ガスの製造方法。

1 5 水素または合成ガスの製造原料がメタノール、エタノールまたはジメチルエーテルである請求項 1 2 に記載の水素または合成ガスの製造方法。

1 6 リフォーミングガスが酸素、スチームおよび炭酸ガスの混合ガスである請求項 1 2 ～ 1 5 のいずれかに記載の合成ガスの製造方法。

1 7 ルテニウムを担持したジルコニア担体からなる、炭酸ガスによる炭化水素改質用触媒。

1 8 ジルコニウムおよびルテニウムを担持した無機酸化物担体からなる、炭酸ガスによる炭化水素改質用触媒。

1 9 ルテニウム含有量が 0. 0 5～2 0 重量% の範囲にある請求項 1 7 または 1 8 記載の炭化水素改質用触媒。

2 0 触媒中にさらに、コバルトおよび／またはマグネシウムを含有する請求項 1 7 ～ 1 9 のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒。

2 1 コバルト含有量がコバルト／ルテニウムの原子比で 0. 0 1～3 0 の範囲にある請求項 2 0 記載の炭化水素改質用触媒。

2 2 マグネシウム含有量が M g O に換算して 0. 5～2 0 重量% の範

囲にある請求項 20 または 21 に記載の炭化水素改質用触媒。

23 無機酸化物担体がアルミナである請求項 18 ~ 22 のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒。

24 担体成分であるアルミナが α -アルミナまたは γ -アルミナである請求項 23 記載の炭化水素改質用触媒。

25 ジルコニウム含有量が ZrO_2 に換算して 0.05 ~ 2.0 重量% の範囲である請求項 18 ~ 24 のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒。

26 ジルコニア担体に、ルテニウムを含む溶液、ルテニウムおよびコバルトを含む溶液、またはルテニウム、コバルトおよびマグネシウムを含む溶液を付着させたのち乾燥、焼成する請求項 17 または請求項 19 ~ 22 のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒の製造方法。

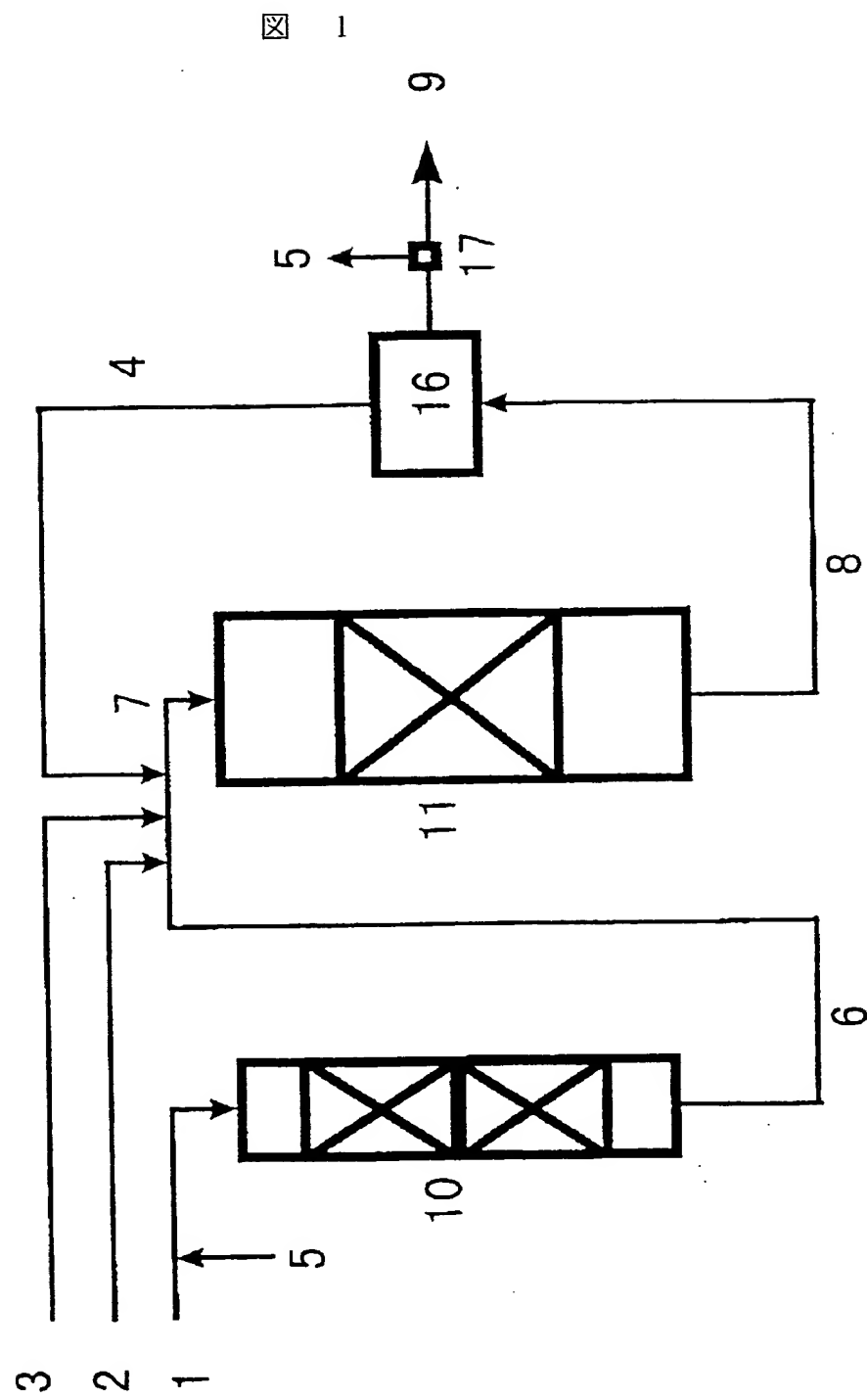
27 無機酸化物担体に、ジルコニウムを含む溶液、ジルコニウムおよびルテニウムを含む溶液、ジルコニウム、ルテニウムおよびコバルトを含む溶液、またはジルコニウム、ルテニウム、コバルトおよびマグネシウムを含む溶液を付着させたのち乾燥、焼成する請求項 18 ~ 25 のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒の製造方法。

28 請求項 17 ~ 25 のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒を用いた、炭酸ガスによる炭化水素の改質方法。

29 炭化水素がメタンである請求項 28 に記載の炭酸ガスによる炭化水素の改質方法。

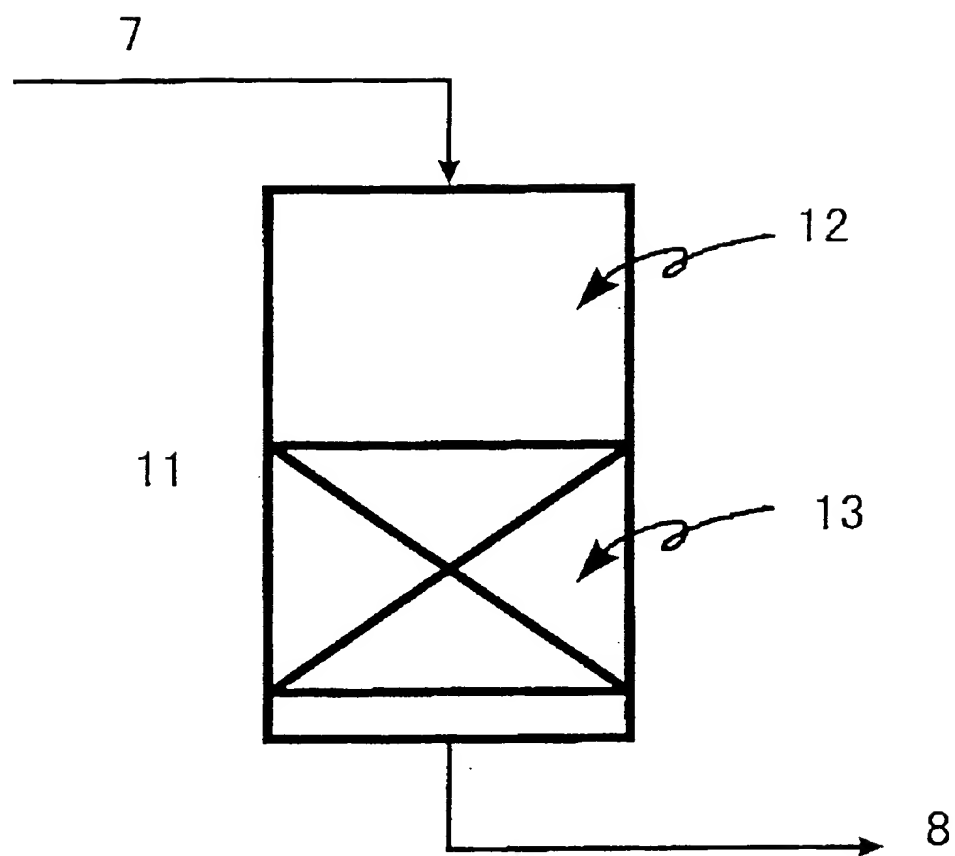
30 請求項 17 ~ 25 のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒を用いた、炭酸ガスによる天然ガスの改質方法。

31 請求項 17 ~ 25 のいずれかに記載の炭化水素改質用触媒を用いた、炭酸ガスおよびスチームの混合ガスによる炭化水素または天然ガスの改質方法。



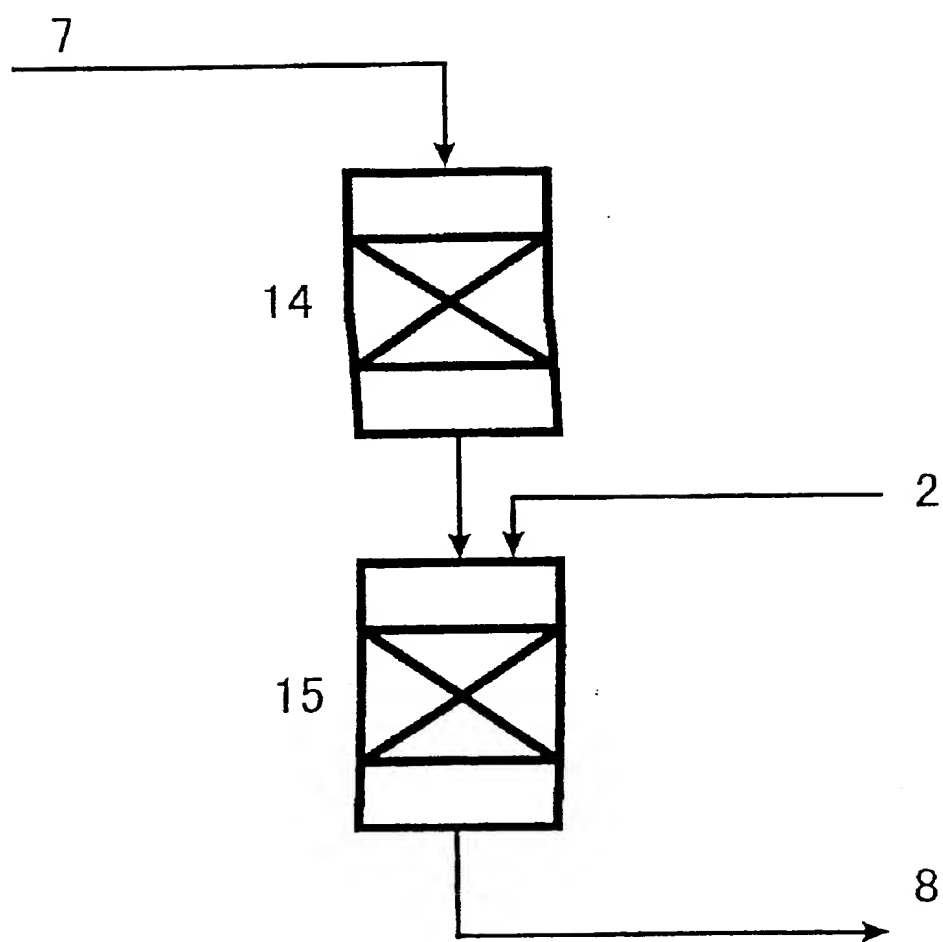
THIS PAGE BLANK (USPTO)

図 2



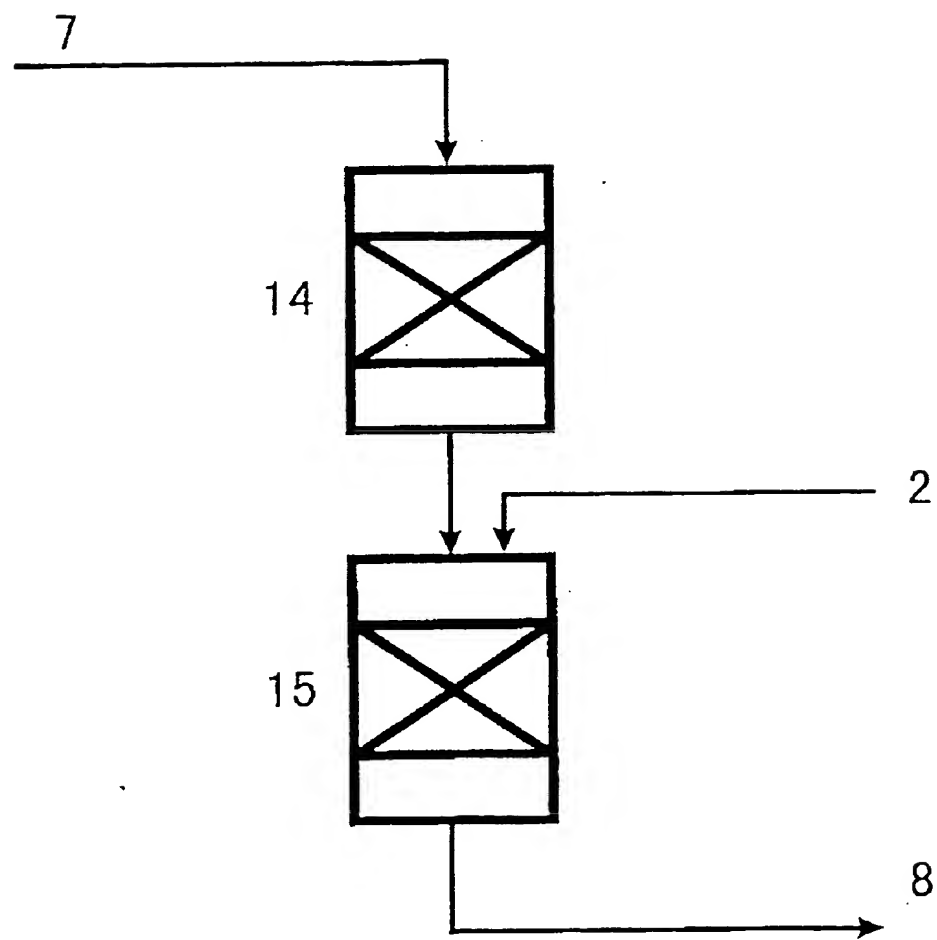
THIS PAGE BLANK (USPTO)

図 3



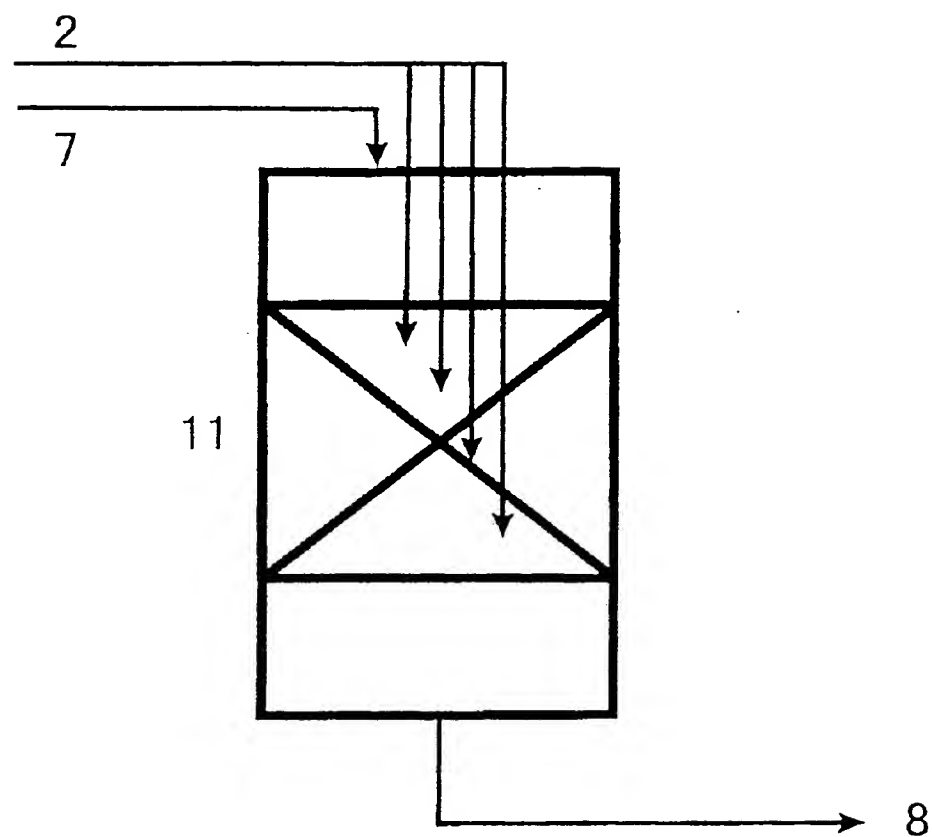
THIS PAGE BLANK (USPTO)

図 4



THIS PAGE BLANK (USPTO)

図 5



THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/03002

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
Int.Cl⁶ B01J23/46, 23/89, C01B3/40, C10K3/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl⁶ B01J21/00-38/74, C01B3/40, C10K3/02

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched
Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-1999
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-1999 Jitsuyo Shinan Keisai Koho 1996-1999

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP, 59-97501, A (Engelhard Corp.), 5 June, 1984 (05. 06. 84), Full text & EP, 112613, A & US, 4844837, A & DE, 3382193, C & KR, 9109208, B & AU, 8319728, A	1-31
A	JP, 7-196301, A (Shell Internationale Research Maatschappij B.V.), 1 August, 1995 (01. 08. 95), Claims & EP, 656317, A	1-31
A	JP, 7-88376, A (Idemitsu Kosan Co., Ltd.), 4 April, 1995 (04. 04. 95), Claims ; Examples (Family: none)	1-31
A	JP, 5-261286, A (Nissan Girdler Catalyst Co., Ltd.), 12 October, 1993 (12. 10. 93), Claims (Family: none)	1-31

Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

"A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E"	earlier document but published on or after the international filing date	"X"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"L"	document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"Y"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"O"	document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"&"	document member of the same patent family
"P"	document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		

Date of the actual completion of the international search
31 August, 1999 (31. 08. 99)

Date of mailing of the international search report
14 September, 1999 (14. 09. 99)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Faxsimile No.

Telephone No.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/03002

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.C1.° B01J 23/46, 23/89, C01B 3/40, C10K 3/02

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.C1.° B01J 21/00-38/74, C01B 3/40, C10K 3/02

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報	1926-1996年
日本国公開実用新案公報	1971-1999年
日本国登録実用新案公報	1994-1999年
日本国実用新案掲載公報	1996-1999年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, 59-97501, A(エンゲルハード・コーポレーション)5. 6月. 1984 (05. 06. 84), 明細書全文&EP, 112613, A&US, 4844837, A&DE, 3382193, C&KR, 9109208, B&AU, 8319728, A	1-31
A	JP, 7-196301, A(シェル・インターナショナル・リサーチ・マーチャンピイ・ベー・ワイ)1. 8月. 1995(01. 08. 95), 特許請求の範囲&EP, 6 56317, A	1-31
A	JP, 7-88376, A(出光興産株式会社)4. 4月. 1995(04. 04. 95), 特許請求の範囲, 実施例の記載(ファミリーなし)	1-31

 C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

31. 08. 99

国際調査報告の発送日

14.09.99

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号 100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員)

閔 美 祥

4G 9045



電話番号 03-3581-1101 内線 3416

C (続き) 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, 5-261286, A(日産ガードラー触媒株式会社)12. 10月. 1993(12. 10. 93), 特許請求の範囲(ファミリーなし)	1-31